

## 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.

### Radiologie et Biologie :

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

### Optique :

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

### Rééducation :

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

### Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

### Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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.

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



**MUPRAS**

Mutuelle de Prévoyance  
& d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

## Déclaration de Maladie

N° W21-689254

106512

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

1255

Société :

R.A.M

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

FARISSI O MAR

Date de naissance :

1941

Adresse :

hay tarahoul RUE 10 N 4 - BORDJ BOUASA

Tél. :

0668976426

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin :

EL MANOUZI Abdelkrim  
GASTROENTÉROLOGUE  
19, Bd. de Bordeaux  
Tél. 05 22 20 62 31 - Casablanca

Cachet du médecin :

Date de consultation :

01 MARS 2022

Nom et prénom du malade :

EL ARDELLIOW

LASTIFA

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

Trouble digestif

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 :

à l'adhérent(e) : [Signature]

Le : / /



RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
01 Mars 2022	U	1	209,0	INP : 09101791 Dr. EL MANOUZI Abdelkrim GASTROENTEROLOGUE 19, Bd. de Bordeaux 30 05.22.20.62.31 - Casablanca

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Préparateur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie EL MANOUZI 512 Boulevard de la République 30000 Casablanca	01/03/22	611,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Laboratoire EL MANOUZI Avenue 2 Mars 2002 30000 Casablanca	02/03/22	B 350	350 DH

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	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 canalaires, ainsi que le bilan de l'O.D.F.																		
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
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 <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# Docteur Abdelkrim El MANOUZI

Diplômé de la faculté de Médecine de Rouen-France  
Spécialiste des Maladies de l'appareil digestif  
(estomac - Foie - Intestin - Hémorroïdes)  
Ancien Assistant spécialiste des Hôpitaux de France  
Diplôme d'Echographie de la faculté de Paris  
Endoscopie digestive  
Membre de la Société Française de Gastro Enterologie



الدكتور عبد الكريم المنوزي

خريج كلية الطب براون (فرنسا)  
اختصاصي في امراض الجهاز الهضمي  
(المعدة - الكبد - الأمعاء - البواسير)  
طبيب اختصاصي سابقا بمستشفيات فرنسا  
دبلوم الفحص بالصدى من كلية الطب بباريس  
التشخيص بالمنظار الداخلي

Casablanca, le : 01 MARS 2022 : الدار البيضاء, في :

MME EL ABDELLAOUI LATIFA

50,40

MUSFON 80 1 CP A SUCER TROIS FOIS PAR  
JOUR 1 GRANDE BOITE

163.20x3

SERDEP 1 CP LE MATIN APRES REPAS 3 MOIS

35,70 x 2

ALPRAZ 0.5 ¼ CP MIDI APRES ET ½ CP  
AU COUCHER 3 MOIS

611,40

PHARMACIE DE L'ATLANTIQUE  
Dr. ESSADIQ Salim  
512, Boulevard Zerkouni - Casablanca  
Tél.: 05 22 28 74 10

DR EL MANOUZI

Dr. EL MANOUZI Abdelkrim  
GASTROENTEROLOGUE  
19, Bd. de Bordeaux  
Casablanca

19, شارع بورديو (Résid.HOUDA) - (Face Cinema Verdun) - Tél : 05.22.28.74.10 / 00.80.83.67.952 - الهاتف : 05.22.28.74.10 / 00.80.83.67.952 - GSM : 06.90.67.10.66

Email : amanouzi@gmail.com - CASABLANCA

sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?

3. COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER ALPRAZ, comprimé sécable ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

**1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

**Classe pharmacothérapeutique**  
ANXIOLYTIQUE

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

**Indications thérapeutiques**

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants, ou en prévention et/ou traitement des manifestations liées à l'alcoolisme.

anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à la lutte contre l'anxiété.

### Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose.

Risque de **DEPENDANCE** : ce traitement peut entraîner, surtout en cas d'utilisation prolongée, un état de dépendance physique et psychique. Divers facteurs semblent favoriser la survenue de la dépendance :

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non, y compris alcoolique.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants.

**Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.**

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de **SEVRAGE**. Celui-ci se caractérise par

des symptômes tels que anxiété, maux de tête, douleurs musculaires,

tension, modification du comportement dangereux (agressivité) ou son entourage, ainsi que des comportements automatiques).

**Si une ou plusieurs dépendances surviennent, contactez votre médecin.**

Les benzodiazépines doivent être utilisées avec précaution chez le sujet âgé, en raison de la somnolence et/ou de la confusion qui peuvent favoriser les conséquences souvent graves de la dépendance.

En raison de la présence de lactose dans ce médicament, celui-ci ne doit pas être utilisé chez les personnes atteintes de galactosémie, de malabsorption du glucose ou de déficit en enzymes métaboliques rares).

### Précautions d'emploi

La prise de ce médicament doit être suivie d'un suivi médical renforcé en cas d'insuffisance rénale, de maladie du foie, d'alcoolisme chronique ou de troubles respiratoires.



sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?

3. COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER ALPRAZ, comprimé sécable ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

**1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

**Classe pharmacothérapeutique**  
ANXIOLYTIQUE

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

**Indications thérapeutiques**

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants, ou en prévention et/ou traitement des manifestations liées à l'alcoolisme.

anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à la lutte contre l'anxiété.

### Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose.

Risque de **DEPENDANCE** : ce traitement peut entraîner, surtout en cas d'utilisation prolongée, un état de dépendance physique et psychique. Divers facteurs semblent favoriser la survenue de la dépendance :

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non, y compris alcoolique.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants.

**Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.**

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de **SEVRAGE**. Celui-ci se caractérise par

des symptômes tels que anxiété, maux de tête, douleurs musculaires,

tension, modification du comportement dangereux (agressivité) ou son entourage, ainsi que des comportements automatiques).

**Si une ou plusieurs dépendances surviennent, contactez votre médecin.**

Les benzodiazépines doivent être utilisées avec précaution chez le sujet âgé, en raison de la somnolence et/ou de la confusion qui peuvent favoriser les conséquences souvent graves de la population.

En raison de la présence de ce médicament ne doit pas être administré en cas de galactosémie, de malabsorption du glucose ou de déficit en enzymes métaboliques rares).

### Précautions d'emploi

La prise de ce médicament doit être suivie d'un suivi médical renforcé en cas d'insuffisance rénale, de maladie du foie, d'alcoolisme chronique ou de troubles respiratoires.

semaines, pour être rebouté qui après avoir arrêté un IMAO non sélectif et inversible (par exemple, tranxylophane) depuis au moins deux semaines. Ne prenez aucun IMAO non sélectif et inversible pendant au moins 5 semaines après que vous ayez arrêté votre traitement par SERDEP 20 mg pilules. Vous devez attendre au moins 5 semaines après la prise de SERDEP 20 mg pilules, et d'un IMAO non sélectif et inversible :

Le mélétrastol (lorazép) est utilisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque ; il y a une augmentation du risque que votre cœur batte trop lentement.

SERDEP 20 mg pilules, peut affecter la méconscience d'action d'autres médicaments (interaction) notamment avec :  
• Les inhibiteurs de la méconscience oxydase A (IMAO-A), utilisés pour traiter la dépression et la maladie de Parkinson, y compris le moclobémide (un antidiabète) et le cibrom de méthylphénolamine (aussi appelé bleu de méthylène, utilisé pour traiter des tumeurs de la tête élevées de méthylphénolamine dans le sang) : en raison du risque de survenue de réactions graves ou pouvant être fatales (appelée syndrome sérotoninergique) ;  
• Le flutim, le tryptophane, le tramadol, la sékéline, le milipertol ou des médicaments appelés « triptans (comme les migraines) » (sumatriptan, zolmitriptan) : lorsqu'ils sont co-administrés avec SERDEP 20 mg pilules, il existe un risque augmenté de syndrome sérotoninergique. Votre médecin devra effectuer des bilans plus fréquemment ;  
• La phénytoïne (contre l'épilepsie) : SERDEP 20 mg pilules, peuvent modifier le taux de ce médicament dans le sang, votre médecin pourrait être amené à introduire la phénytoïne avec plus de précautions et effectuer des bilans plus fréquemment ;

• La nicotinique, la propofol ou le nébivolol (dans les problèmes cardiaques), l'atomoxétine (dans les troubles du déficit de l'attention avec hyperactivité (TDAH)), la carbamazépine (contre l'épilepsie), la rispéridone (dans les maladies mentales), les antidépresseurs tricycliques (par exemple, imipramine, désipramine et amitriptyline) : SERDEP 20 mg pilules, peuvent modifier le taux de ces médicaments dans le sang, votre médecin pourrait avoir à diminuer leur dose lorsqu'ils sont administrés avec SERDEP 20 mg pilules.  
Le traitement du cancer du sein : SERDEP 20 mg pilules, peut modifier les concentrations de ce médicament dans le sang, avec pour conséquence possible une diminution des effets de traitement. Votre médecin peut décider de changer votre traitement antidépresseur ;

• Médicaments qui affectent le rythme cardiaque (anti-arythmiques) : par exemple, la procainamide, la disopyramide, le sotalol, les antiarythmiques (par exemple, phénothiazine, amiodone, lidocaïne, les antidépresseurs tricycliques, certains antiémétiques (par exemple, la sparfacéline, la moxifloxacine, l'érythromycine en intraveineuse, la pentamidine), un traitement antipaludique (l'halofantrine), certains antidiabétiques utilisés pour traiter les allergies (l'astémole, la mizolastine) car l'utilisation d'un ou plusieurs de ces médicaments avec SERDEP 20 mg pilules, peut augmenter le risque de modifications de l'activité électrique de votre cœur ;

• La méfloquine ou le cyprotholol, un médicament utilisé pour traiter les allergies ;  
• La warfarine, les AINS ou les médicaments fluidifiant le sang (y compris la digoxine) utilisée pour traiter certains troubles cardiaques, et l'aspirine : SERDEP 20 mg pilules, peut modifier l'effet de ces médicaments sur le sang. Si le traitement par SERDEP 20 mg pilules, est commencé ou arrêté pendant votre traitement par la warfarine, votre médecin aura besoin de pratiquer certains contrôles, d'adapter votre dose et d'effectuer des contrôles plus fréquemment ;

• Les médicaments qui diminuent le taux de sodium dans le sang (par exemple, l'oxcarbazépine utilisé pour traiter l'épilepsie), la desmopressine, utilisée pour traiter certains problèmes hormonaux, les diurétiques, (médicaments qui provoquent une augmentation du besoin d'uriner) ;

• Les médicaments qui peuvent augmenter les chances de convulsions, comme les autres antidépresseurs ISRS (par exemple, la sertraline, le citalopram, la parétiline), des médicaments contre la nausée et le vertige (par exemple, la périmazine, la prochlorperazine, la méfloquine ou la chloroquine (pour le paluisme), ou la bupropion (pour la dépression ou la dépendance à la nicotine).

• Aliments et boissons :  
• Prise de SERDEP 20 mg pilules, avec des aliments, boissons et de l'alcool

• SERDEP 20 mg pilules, peut être prise pendant ou hors des repas, selon votre préférence.  
• Vous devez éviter toute prise d'alcool pendant votre traitement par SERDEP 20 mg pilules.

• Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :  
Sans objet ;

• Utilisation 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.

**Grossesse**  
Quelques études chez des nourrissons dont les mères avaient pris de la fluoxétine au cours des premiers mois de grossesse ont montré une augmentation des malformations cardiaques à la naissance. Dans la population générale, environ 1 % des nourrissons naissent avec une malformation cardiaque. Ce risque attendu d'environ 2 % chez les nourrissons dont les mères avaient pris de la fluoxétine.

Ces cas de prise pendant la grossesse, en particulier au cours des 3 derniers mois de grossesse, les médicaments tels que la fluoxétine peuvent augmenter le risque d'une maladie grave chez le bébé, appelée hypertension pulmonaire persistante (HPP) du nouveau-né, qui se manifeste par une respiration plus rapide de votre bébé et l'apparition d'une coloration bleutée de la peau. Ces symptômes apparaissent généralement au cours des 24 premières heures après la naissance. Si cela survient chez votre bébé, contactez immédiatement votre sage-femme et/ou votre médecin.

Il est préférable de ne pas prendre ce médicament pendant la grossesse, sauf si les bénéfices potentiels sont supérieurs aux risques potentiels, et vous et votre médecin pouvez décider d'arrêter progressivement de prendre de la fluoxétine pendant que vous êtes enceinte ou avant de l'être. Cependant, en fonction des circonstances, votre médecin peut vous suggérer qu'il est préférable pour vous de continuer à prendre de la fluoxétine.

La production d'impression lors de l'utilisation durant la grossesse, notamment à la fin de la grossesse ou juste avant l'accouchement, car les effets secondaires ont été rapportés chez les nouveau-nés : irritabilité, tremblement, tabeuses musculaires, pleurs persistants, difficultés de succion ou trouble du sommeil.

**Allaitement**  
La fluoxétine passe dans le lait maternel et peut causer des effets indésirables chez les nourrissons. Vous ne devez allaiter que si cela est nécessaire.

Si l'allaitement se poursuit, votre médecin pourrait vous prescrire une posologie plus faible de fluoxétine.

**Fertilité**  
D'une des études chez l'animal, il a été montré que la fluoxétine réduisait la qualité du sperme.

En théorie, cela pourrait affecter la fertilité, mais jusqu'à présent, il n'a pas été observé d'impact sur la fertilité humaine.

En théorie, cela pourrait affecter la fertilité, mais jusqu'à présent, il n'a pas été observé d'impact sur la fertilité humaine.

SERDEP 20 mg pilules, peut modifier l'attention et les capacités de réaction. Ne pas conduire ou utiliser des machines sans prendre l'avis de votre médecin ou pharmacien.

**3. COMMENT PRENDRE SERDEP 20 mg GELULES ?**  
Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Ne prenez pas plus de gélule que ce que vous a indiqué votre médecin.

**Posologie**  
**Gélules**  
La dose recommandée est :

• Dépression : la dose recommandée est de 1 gélule (20 mg) par jour. Votre médecin adaptera votre dose si nécessaire dans les 3 à 4 premières semaines suivant le début du traitement. Si nécessaire, la dose peut être augmentée progressivement jusqu'à une dose maximale de 3 gélules (60 mg) par jour. La dose maximale est indiquée si vous ne sentez pas mieux immédiatement après le début du traitement. Ceci est habituel car l'amélioration des symptômes dépressifs peut n'apparaître qu'après plusieurs semaines de traitement. Les patients présentant une dépression doivent poursuivre leur traitement pendant au moins 6 mois.

• Boulimie : la dose recommandée est de 3 gélules (60 mg) par jour.

- besoins d'uriner fréquents ;
- saignements vaginaux inhabituels ;
- sensation d'œdème ou de frissons.
- Pour fréquents les tests 1 et 19 patients sur 1.000
- sensation de détachement de la peau ;
- problèmes de mémoire ;
- idées ou pensées étranges ;
- humeur anormalement gai ;
- traitement dans les oreilles ;
- saignement de nez ;
- troubles de l'orgasme ;
- grincement de dents ;
- contractures musculaires, mouvements involontaires ou troubles de l'équilibre ou de la coordination ;
- distorsion des pupilles ;
- diminution de la pression artérielle ;
- essoufflement ;
- difficultés à avaler ;
- saignement abdominal ;
- perte de goût ;
- augmentation de la tendresse aux ecchymoses (bleus) ;
- sueurs froides ;
- douleurs en urinant ;
- sensation de chaud ou de froid ;
- sensation de malaise généralisé ;
- augmentation des enzymes hépatiques observée lors des tests sanguins.

- 1 et 19 patients sur 1.000**
- diminution de la quantité de sodium dans le sang ;
  - comportements extravagants atypiques ;
  - vision, sensation ou ouïe de choses qui ne sont pas réelles (hallucinations) ;
  - agitation ;
  - attaques de panique ;
  - agressivité ;
  - confusion ;
  - bégaiement ;
  - inflammation d'un vaisseau sanguin (vasculite) ;
  - élargissement des vaisseaux sanguins ;
  - douleurs articulaires (partie du tube digestif reliant la bouche à l'estomac) ;
  - sensibilité à la lumière du soleil ;
  - montées de lait ;
  - augmentation du taux de prolactine (hormone) dans le sang ;
  - problèmes urinaires ;
  - mal de gorge et difficulté à avaler ;
  - douleurs musculaires ;
  - ecchymoses ;
  - ecchymoses (bleus) ou saignements inhabituels ;
  - difficulté à uriner ;
  - saignements des muqueuses buccales et nasales.

**Effets indésirables mineurs** : un risque plus élevé de fractures osseuses a été observé chez les patients prenant ce type de médicaments. Si vous avez un ou des symptômes tels ci-dessus, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Le plupart de ces effets indésirables disparaissent avec la poursuite du traitement.

**Effets indésirables additionnels chez les enfants et les adolescents (18 ans) :**  
Les effets indésirables suivants ont été observés uniquement chez les enfants et les adolescents :

- ralentissement de la croissance et éventuellement de la puberté ;
- Les effets indésirables suivants ont été observés chez les enfants et les adolescents :  
• changements de comportement tels que l'endormissement, agir sans réfléchir, colère et irritation ;
- trouble de l'humeur, y compris agressivité et agitation ;
- pensées d'automutilation, de suicide ou de tentative de suicide ;
- saignements de nez.

**Déclarations des effets secondaires suspectés :**  
Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui n'est pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Centre Antipoison et de la Pharmacovigilance. Site internet : [www.caps.net](http://www.caps.net)

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

**5. COMMENT CONSERVER SERDEP 20 mg GELULES ?**  
Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte.

La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez pas les gélules de SERDEP 20 mg pilules dans les égouts ou dans l'environnement.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec des ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

**6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES :**  
Que contient SERDEP 20 mg pilules ?

La substance active est :  
Fluoxétine (sous forme de chlorhydrate de fluoxétine) 22,40 mg

quantité correspondant à 20,00 mg de Fluoxétine.

Les autres composants sont :  
Anhydride de méthacrylate, alcool cellulosique, talc, silicate de magnésium.

Qu'est-ce que SERDEP 20 mg pilules, et contenu de l'emballage extérieur ?  
SERDEP 20 mg pilules.  
Boîte de 14 gélules.  
Boîte de 28 gélules.

Nom et adresse de l'organisme de l'autorisation de mise sur le marché  
Laboratoire pharmaceutique BIERMA  
Zone Industrielle, BP 149  
Haut Soulier, Province de settat  
Maroc

La dernière date à la quelle cette notice a été révisée :  
Novembre 2018.

Conditions de prescription et de délivrance :  
Tableau A (liste I).

120004-102  
FEB 16 2024  
FEB 16 2024

semaines, pour être rebouté qui après avoir arrêté un IMAO non sélectif et inversible (par exemple, tranxylophane) depuis au moins deux semaines. Ne prenez aucun IMAO non sélectif et inversible pendant au moins 5 semaines après que vous ayez arrêté votre traitement par SERDEP 20 mg pilules. Vous devez attendre au moins 5 semaines après la prise de SERDEP 20 mg pilules, et d'un IMAO non sélectif et inversible :

Le mélétrastol (lorazép) est utilisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque ; il y a une augmentation du risque que votre cœur batte trop lentement.

SERDEP 20 mg pilules, peut affecter la méconscience d'action d'autres médicaments (interaction) notamment avec :  
• Les inhibiteurs de la méconscience oxydase A (IMAO-A), utilisés pour traiter la dépression et la maladie de Parkinson, y compris le moclobémide (un antidiabète) et le cibrom de méthylphénolamine (aussi appelé bleu de méthylène, utilisé pour traiter des taches élevées de méthémoglobine dans le sang) : en raison du risque de survenue de réactions graves ou pouvant être fatales (appelée syndrome sérotoninergique) ;  
• Le flunitrazép, le triptolizép, le tramadol, la sékéline, le milipertol ou des médicaments apaisants à triptolizép (comme les migraïnes) (xéramptolizép, zolmitriptan) : lorsqu'ils sont co-administrés avec SERDEP 20 mg pilules, il existe un risque augmenté de syndrome sérotoninergique. Votre médecin devra effectuer des bilans plus fréquemment ;  
• La phénytoïne (contre l'épilepsie) : SERDEP 20 mg pilules, peuvent modifier le taux de ce médicament dans le sang, votre médecin pourrait être amené à introduire la phénytoïne avec plus de précautions et effectuer des bilans plus fréquemment ;

• La nicotinique, la propofolone ou le nébivolol (dans les problèmes cardiaques), l'atomoxétine (dans les troubles du déficit de l'attention avec hyperactivité (TDAH)), la carbamazépène (contre l'épilepsie), la rispéridone (dans les maladies mentales), les antidépresseurs tricycliques (par exemple, imipramine, désipramine et amitriptyline) : SERDEP 20 mg pilules, peuvent modifier le taux de ces médicaments dans le sang, votre médecin pourrait avoir à diminuer leur dose lorsqu'ils sont administrés avec SERDEP 20 mg pilules.  
Le traitement du cancer du sein : SERDEP 20 mg pilules, peut modifier les concentrations de ce médicament dans le sang, avec pour conséquence possible une diminution des effets de traitement. Votre médecin peut décider de changer votre traitement antidépresseur ;

• Médicaments qui affectent le rythme cardiaque (anti-arythmiques) : par exemple, la procainamide, la disopyramide, le sotalol, les antiarythmiques (par exemple, phénothiazine, amiodarone, lidocaïne, les antidépresseurs tricycliques, certains antiémétiques (par exemple, la sparfacéline, la moxifloxacine, l'erythromycine en intraveineuse, la pentamidine), un traitement antipaludique (l'halofantrine l'halométhane), certains antidépresseurs utilisés pour traiter les allergies (l'astémizole, la mizolastine) car l'utilisation d'un ou plusieurs de ces médicaments avec SERDEP 20 mg pilules, peut augmenter le risque de modifications de l'activité électrique de votre cœur ;

• La mélétrastol ou le cyproheptadine, un médicament utilisé pour traiter les allergies ;  
• La warfarine, les AINS ou autres médicaments fluidifiant le sang (y compris la diclofénac) utilisée pour traiter certains troubles musculo-squelettiques : SERDEP 20 mg pilules, peut modifier l'effet de ces médicaments sur le sang. Si le traitement par SERDEP 20 mg pilules, est commencé ou arrêté pendant votre traitement par la warfarine, votre médecin aura besoin de pratiquer certains contrôles, d'adapter votre dose et d'effectuer des contrôles plus fréquemment ;

• Les médicaments qui diminuent le taux de sodium dans le sang (par exemple, l'oxcarbazépène utilisé pour traiter l'épilepsie), la desmopressine, utilisée pour traiter certains problèmes hormonaux, les diurétiques, (médicaments qui provoquent une augmentation du besoin d'uriner) ;

• Les médicaments qui peuvent augmenter les chances de convulsions, comme les autres antidépresseurs ISRS (par exemple, la sertraline, le citalopram, la paréroxétine), des médicaments contre la nausée et le vertige (par exemple, la périmazine, la prochlorperazine, la mellefine ou la chloroquine (pour le paludisme), ou la bupropion (pour la dépression ou la dépendance à la nicotine).

Aliments et boissons :  
• Prise de SERDEP 20 mg pilules, avec des aliments, boissons et de l'alcool  
• SERDEP 20 mg pilules, peut être prise pendant ou hors des repas, selon votre préférence.

• Vous devez éviter toute prise d'alcool pendant votre traitement par SERDEP 20 mg pilules.  
• Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet :  
• Utilisation 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 ou de continuer votre traitement.

Grossesse  
Quelques études chez des nourrissons dont les mères avaient pris de la fluoxétine au cours des premiers mois de grossesse ont montré une augmentation des malformations cardiaques à la naissance. Dans la population générale, environ 1 % des nourrissons naissent avec une malformation cardiaque. Ce risque attendu d'environ 2 % chez les nourrissons dont les mères avaient pris de la fluoxétine.

Chez les femmes enceintes, en particulier au cours des 3 derniers mois de grossesse, les médicaments tels que la fluoxétine peuvent augmenter le risque d'une malformation grave du bébé, appelée hypertension pulmonaire persistante (HPP) du nouveau-né, qui se manifeste par une respiration plus rapide de votre bébé et l'apparition d'une coloration bleutée de la peau. Ces symptômes apparaissent généralement au cours des 24 premières heures après la naissance. Si cela survient chez votre bébé, contactez immédiatement votre sage-femme et/ou votre médecin.

Il est préférable de ne pas prendre ce médicament pendant la grossesse, sauf si les bénéfices potentiels sont supérieurs aux risques potentiels, et vous et votre médecin pouvez décider d'arrêter progressivement de prendre de la fluoxétine pendant que vous êtes enceinte ou avant de l'être. Cependant, en fonction des circonstances, votre médecin peut vous suggérer qu'il est préférable pour vous de continuer à prendre de la fluoxétine.

La production d'impression lors de l'utilisation durant la grossesse, notamment à la fin de la grossesse ou juste avant l'accouchement, car les effets secondaires ont été rapportés chez les nouveau-nés : irritabilité, tremblement, tabeuses musculaires, pleurs persistants, difficultés de succion ou trouble du sommeil.

Allaitement  
La fluoxétine passe dans le lait maternel et peut causer des effets indésirables chez les nourrissons. Vous ne devez allaiter que si cela est nécessaire. Si l'allaitement se poursuit, votre médecin pourra prescrire une posologie plus faible de fluoxétine.

Fertilité  
D'après des études chez l'animal, il a été montré que la fluoxétine réduisait la qualité du sperme.

En théorie, cela pourrait affecter la fertilité, mais jusqu'à présent, il n'a pas été observé d'impact sur la fertilité humaine.

En théorie, cela pourrait affecter la fertilité, mais jusqu'à présent, il n'a pas été observé d'impact sur la fertilité humaine.

SERDEP 20 mg pilules, peut modifier l'attention et les capacités de réaction. Ne pas conduire ou utiliser des machines sans prendre l'avis de votre médecin ou pharmacien.

3. COMMENT PRENDRE SERDEP 20 mg PILULES ?  
Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Ne prenez pas plus de pilule que ce que vous a indiqué votre médecin.

Posologie  
Adultes  
La dose recommandée est :

• Dépression : la dose recommandée est de 1 gélule (20 mg) par jour. Votre médecin adaptera votre dose si nécessaire dans les 3 à 4 premières semaines suivant le début du traitement. Si nécessaire, la dose peut être augmentée progressivement jusqu'à une dose maximale de 3 gélules (60 mg) par jour. La dose maximale est indiquée si elle est supérieure à la dose recommandée. Il est important de noter qu'il est possible que vous ne vous sentiez pas mieux immédiatement après le début du traitement. Ceci est habituel car l'amélioration des symptômes dépressifs peut n'apparaître qu'après plusieurs semaines de traitement. Les patients présentant une dépression doivent poursuivre leur traitement pendant au moins 6 mois.

• Boulimie : la dose recommandée est de 3 gélules (60 mg) par jour.

- besoins d'uriner fréquents ;
- besoins d'uriner fréquents ;
- saignements vaginaux inhabituels ;
- sensation d'œdème ou frissons.
- Douleurs latérales 1 et 19 patients sur 1 000.
- sensation de détachement de la peau ;
- problèmes de mémoire ;
- idées ou pensées étranges ;
- humeur anormalement gai ;
- traitement dans les oreilles ;
- saignement de nez ;
- troubles de l'orgasme ;
- grincement de dents ;
- contractures musculaires, mouvements involontaires ou troubles de l'équilibre ou de la coordination ;
- distorsion des pupilles ;
- diminution de la pression artérielle ;
- essoufflement ;
- difficultés à avaler ;
- saignement abdominal ;
- perte de goût ;
- augmentation de la tendresse aux ecchymoses (bleus) ;
- sueurs froides ;
- douleurs en urinant ;
- sensation de chaud ou de froid ;
- sensation de malaise généralisée ;
- augmentation des enzymes hépatiques observée lors des tests sanguins.

1 et 19 patients sur 1 000.  
Diminution de la quantité de sodium dans le sang.

comportements extravagants atypiques ;  
vision, sensation ou ouïe de choses qui ne sont pas réelles (hallucinations) ;

agitation ;  
attaques de panique ;

agressivité ;  
confusion ;

gonflement d'un vaisseau sanguin (vasculature) ;  
éclatement des vaisseaux sanguins ;

douleurs articulaires (partie du tube digestif reliant la bouche à l'estomac) ;  
sensibilité à la lumière du soleil ;

montée de lait ;  
augmentation du taux de prolactine (hormone) dans le sang ;

problèmes urinaires ;  
mal de gorge et difficulté à avaler ;

douleurs musculaires ;  
ecchymoses ;

ecchymoses (bleus) ou saignements inhabituels ;  
difficulté à uriner ;

saignements des muqueuses buccales et nasales.

Fractures osseuses : un risque plus élevé de fractures osseuses a été observé chez les patients prenant ce type de médicaments. Si vous avez un ou des symptômes tels ci-dessus, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Le risque de ces effets indésirables disparaît avec la poursuite du traitement.

Effets indésirables additionnels chez les enfants et les adolescents (18 ans) :  
• Les effets indésirables suivants ont été observés chez les enfants et les adolescents :

• ralentissement de la croissance et éventuellement de la puberté.

• Les effets indésirables suivants ont été observés chez les enfants et les adolescents :  
• changements de comportement tels que l'endormissement, agir sans réfléchir, colère et irritation ;

• trouble de l'humeur, y compris agressivité et agitation ;  
• pensées d'automutilation, de suicide ou de tentative de suicide ;

• saignements de nez.

Déclarations des effets secondaires suspectés :  
Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui n'est pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Centre Antipoison et de la Pharmacovigilance. Site Internet : [www.caps.net](http://www.caps.net)

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER SERDEP 20 mg PILULES ?  
Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte.

La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucune pilule de SERDEP 20 mg pilules dans les égouts ou à l'égout. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES :  
Que contient SERDEP 20 mg pilules ?  
La substance active est :  
Fluoxétine (sous forme de chlorhydrate de fluoxétine) 22,40 mg  
quantité correspondant à 20 mg de Fluoxétine.  
Les autres composants sont :  
Anhydride de méthacrylate, alcool cellulosique, talc, silicate de magnésium.  
Qu'est-ce que SERDEP 20 mg pilules, et contenu de l'emballage extérieur ?  
SERDEP 20 mg pilules.  
Boîte de 14 gélules.  
Boîte de 28 gélules.  
Nom et adresse de titulaire de l'autorisation de mise sur le marché  
Laboratoire pharmaceutique BIERMA  
Zone Industrielle, BP 149  
Haut Soulier, Province de settat  
Maroc  
La dernière date à la quelle cette notice a été révisée :  
Novembre 2018.  
Conditions de prescription et de délivrance :  
Tableau A (liste I).

120004-102  
FEB 16 2024  
FEB 16 2024



semaines, pour être rebouté qui après avoir arrêté un IMAO non sélectif et inversible (par exemple, tranxylophane) depuis au moins deux semaines. Ne prenez aucun IMAO non sélectif et inversible pendant au moins 5 semaines après que vous ayez arrêté votre traitement par SERDEP 20 mg pilules. Vous devez attendre au moins 5 semaines après la prise de SERDEP 20 mg pilules, et d'un IMAO non sélectif et inversible :

Le mélétrastol (lorazép) est utilisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque ; il y a une augmentation du risque que votre cœur batte trop lentement.

SERDEP 20 mg pilules, peut affecter la méconscience d'action d'autres médicaments (interaction) notamment avec :  
• Les inhibiteurs de la méconscience oxydase A (IMAO-A), utilisés pour traiter la dépression et la maladie de Parkinson, y compris le moclobémide (un antidiabète) et le cibrom de méthylphosphonium (aussi appelé bleu de méthylène, utilisé pour traiter des tumeurs de la tête élevées de méthylphosphonium dans le sang) : en raison du risque de survenue de réactions graves ou pouvant être fatales (appelée syndrome sérotoninergique) ;  
• Le flunitrazép, le triptolizép, le tramadol, la sékéline, le milipertol ou des médicaments apaisants à triptolizép (comme les migraïnes) (xéramptol, xéramptol) : lorsqu'ils sont co-administrés avec SERDEP 20 mg pilules, il existe un risque augmenté de syndrome sérotoninergique. Votre médecin devra effectuer des bilans plus fréquemment ;  
• La phénytoïne (contre l'épilepsie) : SERDEP 20 mg pilules, peuvent modifier le taux de ce médicament dans le sang, votre médecin pourrait être amené à introduire la phénytoïne avec plus de précautions et effectuer des bilans plus fréquemment ;

• La nicotinique, la propofolène ou le nébivolol (dans les problèmes cardiaques), l'atomoxétine (dans les troubles du déficit de l'attention avec hyperactivité (TDAH)), la carbamazépine (contre l'épilepsie), la rispéridone (dans les maladies mentales), les antidépresseurs tricycliques (par exemple, imipramine, désipramine et amitriptyline) : SERDEP 20 mg pilules, peuvent modifier le taux de ces médicaments dans le sang, votre médecin pourrait avoir à diminuer leur dose lorsqu'ils sont administrés avec SERDEP 20 mg pilules.  
Le traitement du cancer du sein : SERDEP 20 mg pilules, peut modifier les concentrations de ce médicament dans le sang, avec pour conséquence possible une diminution des effets de traitement. Votre médecin peut décider de changer votre traitement antidépresseur ;

• Médicaments qui affectent le rythme cardiaque (anti-arythmiques) : par exemple, la procainamide, la disopyramide, le sotalol, les antiarythmiques (par exemple, phénothiazine, amiodarone, lidocaïne, les antidépresseurs tricycliques, certains antiémétiques (par exemple, la sparfacéline, la moxifloxacine, l'érythromycine en intraveineuse, la pentamidine), un traitement antipaludique (l'halofantrine), certains antidépresseurs utilisés pour traiter les allergies (l'astémizole, la mizolastine) car l'utilisation d'un ou plusieurs de ces médicaments avec SERDEP 20 mg pilules, peut augmenter le risque de modifications de l'activité électrique de votre cœur ;

• La mifépristone ou le cyprotholone, un médicament utilisé pour traiter les allergies ;  
• La warfarine, les AINS ou autres médicaments fluidifiant le sang (y compris la diclofénac) utilisée pour traiter certains troubles mentaux, et l'aspirine) : SERDEP 20 mg pilules, peut modifier l'effet de ces médicaments sur le sang. Si le traitement par SERDEP 20 mg pilules, est commencé ou arrêté pendant votre traitement par la warfarine, votre médecin aura besoin de pratiquer certains contrôles, d'adapter votre dose et d'effectuer des contrôles plus fréquemment ;

• Les médicaments qui diminuent le taux de sodium dans le sang (par exemple, l'oxcarbazépine utilisé pour traiter l'épilepsie), la desmopressine, utilisée pour traiter certains problèmes hormonaux, les diurétiques, (médicaments qui provoquent une augmentation du besoin d'uriner) ;

• Les médicaments qui peuvent augmenter les chances de convulsions, comme les autres antidépresseurs ISRS (par exemple, la sertraline, le citalopram, la parétiline), des médicaments contre la nausée et le vertige (par exemple, la périmazine, la prochlorperazine, la métoprolol ou la chloroquine (pour le paludisme), ou la bupropion (pour la dépression ou la dépendance à la nicotine).

• Aliments et boissons :  
• Prise de SERDEP 20 mg pilules, avec des aliments, boissons et de l'alcool  
• SERDEP 20 mg pilules, peut être prise pendant ou hors des repas, selon votre préférence.

• Vous devez éviter toute prise d'alcool pendant votre traitement par SERDEP 20 mg pilules.  
• Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

• Sans objet ;  
• Utilisation 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.

**Grossesse**  
Quelques études chez des nourrissons dont les mères avaient pris de la fluoxétine au cours des premiers mois de grossesse ont montré une augmentation des malformations cardiaques à la naissance. Dans la population générale, environ 1 % des nourrissons naissent avec une malformation cardiaque. Ce risque attendu d'environ 2 % chez les nourrissons dont les mères avaient pris de la fluoxétine.

Ces cas de prise pendant la grossesse, en particulier au cours des 3 derniers mois de grossesse, les médicaments tels que la fluoxétine peuvent augmenter le risque d'une maladie grave chez le bébé, appelée hypertension pulmonaire persistante (HPP) du nouveau-né, qui se manifeste par une respiration plus rapide de votre bébé et l'apparition d'une coloration bleutée de la peau. Ces symptômes apparaissent généralement au cours des 24 premières heures après la naissance. Si cela survient chez votre bébé, contactez immédiatement votre sage-femme et/ou votre médecin.

Il est préférable de ne pas prendre ce médicament pendant la grossesse, sauf si les bénéfices potentiels sont supérieurs aux risques potentiels, et vous et votre médecin pouvez décider d'arrêter progressivement de prendre de la fluoxétine pendant que vous êtes enceinte ou avant de l'être. Cependant, en fonction des circonstances, votre médecin peut vous suggérer qu'il est préférable pour vous de continuer à prendre de la fluoxétine.

La production d'impression lors de l'utilisation durant la grossesse, notamment à la fin de la grossesse ou juste avant l'accouchement, car les effets secondaires ont été rapportés chez les nouveau-nés : irritabilité, tremblement, tabeuses musculaires, pleurs persistants, difficultés de succion ou trouble du sommeil.

**Allaitement**  
La fluoxétine passe dans le lait maternel et peut causer des effets indésirables chez les nourrissons. Vous ne devez allaiter que si cela est nécessaire.

Si l'allaitement se poursuit, votre médecin pourrait vous prescrire une posologie plus faible de fluoxétine.

**Fertilité**  
Dans des études chez l'animal, il a été montré que la fluoxétine réduisait la qualité du sperme.

En théorie, cela pourrait affecter la fertilité, mais jusqu'à présent, il n'a pas été observé d'impact sur la fertilité humaine.

En théorie, cela pourrait affecter la fertilité, mais jusqu'à présent, il n'a pas été observé d'impact sur la fertilité humaine.

**3. COMMENT PRENDRE SERDEP 20 mg PILULES ?**  
Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Ne prenez pas plus de pilule que ce que vous a indiqué votre médecin.

**Posologie**  
**Adultes**  
La dose recommandée est :

• Dépression : la dose recommandée est de 1 gélule (20 mg) par jour. Votre médecin adaptera votre dose si nécessaire dans les 3 à 4 premières semaines suivant le début du traitement. Si nécessaire, la dose peut être augmentée progressivement jusqu'à une dose maximale de 3 gélules (60 mg) par jour. La dose maximale est indiquée si elle est supérieure à la dose recommandée. Il est possible que vous ne vous sentiez pas mieux immédiatement après le début du traitement. Ceci est habituel car l'amélioration des symptômes dépressifs peut n'apparaître qu'après plusieurs semaines de traitement. Les patients présentant une dépression doivent poursuivre leur traitement pendant au moins 6 mois.

• Boulimie : la dose recommandée est de 3 gélules (60 mg) par jour.

- besoins d'uriner ;
  - besoins d'uriner fréquemment ;
  - saignements vaginaux inhabituels ;
  - sensation d'œdème ou frissons.
- Pour fréquents les enfants 1 et 12 patients sur 1.000**
- sensation de détachement de soi ;
  - problèmes de mémoire ;
  - idées ou pensées étranges ;
  - humeur anormalement gai ;
  - traitement dans les oreilles ;
  - saignement de nez ;
  - troubles de l'orgasme ;
  - grincement de dents ;
  - contractures musculaires, mouvements involontaires ou troubles de l'équilibre ou de la coordination ;
  - distorsion des pupilles ;
  - diminution de la pression artérielle ;
  - essoufflement ;
  - difficultés à avaler ;
  - saignement abdominal ;
  - perte de goût ;
  - augmentation de la tendresse aux ecchymoses (bleus) ;
  - sueurs froides ;
  - douleurs en urinant ;
  - sensation de chaud ou de froid ;
  - sensation de malaise général/anormal ;
  - augmentation des enzymes hépatiques observée lors des tests sanguins.

**1 et 12 patients sur 10.000**

- diminution de la quantité de sodium dans le sang ;
- comportements extravagants atypiques ;
- vision, sensation ou ouïe de choses qui ne sont pas réelles (hallucinations) ;
- agitation ;
- attaques de panique ;
- agressivité ;
- confusion ;
- bégaiement ;
- inflammation d'un vaisseau sanguin (vasculite) ;
- élargissement des vaisseaux sanguins ;
- douleurs arthrogéniques (partie du tube digestif reliant la bouche à l'estomac) ;
- sensibilité à la lumière du soleil ;
- montées de lait ;
- augmentation du taux de prolactine (hormone) dans le sang ;
- problèmes urinaires ;
- mal de gorge et difficulté à avaler ;
- douleurs musculaires ;
- ecchymoses ;
- ecchymoses (bleus) ou saignements inhabituels ;
- difficulté à uriner ;
- saignements des muqueuses buccales et nasales.

**Fractures osseuses** : un risque plus élevé de fractures osseuses a été observé chez les patients prenant ce type de médicaments. Si vous avez un des symptômes tels ci-dessus ou si vous avez des inquiétudes, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Le plupart de ces effets indésirables disparaissent avec la poursuite du traitement.

**Effets indésirables additionnels chez les enfants et les adolescents (18 ans) :**  
• Les effets indésirables suivants ont été observés chez les enfants et les adolescents :

- ralentissement de la croissance et éventuellement de la puberté ;
- Les effets indésirables suivants ont été observés chez les enfants et les adolescents :

- changements de comportement tels que l'endormir, agir sans réfléchir, colère et irritation ;
- trouble de l'humeur, y compris agressivité et agitation ;
- pensées d'automutilation, de suicide ou de tentative de suicide ;
- saignements de nez.

**Déclarations des effets secondaires suspectés :**  
Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui n'est pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Centre Antipoison et de Pharmacovigilance. Site internet : [www.caps.net](http://www.caps.net)

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

**5. COMMENT CONSERVER SERDEP 20 mg PILULES ?**  
Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte.

La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez pas les gélules de SERDEP 20 mg pilules dans les égouts ou à l'égout.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec des ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments qui vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

**6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES :**  
**Que contient SERDEP 20 mg pilules ?**

La substance active est :  
Fluoxétine (sous forme de chlorhydrate de fluoxétine) 22,40 mg

quantité correspondant à 20 mg de Fluoxétine.

Les autres composants sont :  
Anhydride de méthylcellulose, alcool éthylique, sel, silicate de magnésium.

Qu'est-ce que SERDEP 20 mg pilules, et contenu de l'emballage extérieur ?  
SERDEP 20 mg pilules.

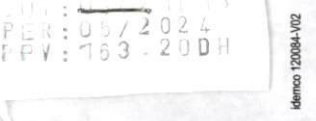
Boîte de 14 gélules.  
Boîte de 28 gélules.

Nom et adresse de l'organisme de l'autorisation de mise sur le marché  
Laboratoire pharmaceutique BIERMA

Zone Industrielle, BP 149  
Haut Soulier, Province de settat

Marrakech  
La dernière date à la quelle cette notice a été révisée :  
Novembre 2018.

Conditions de prescription et de délivrance :  
Tableau A (liste I).





obtenue sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 10. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement

### Grossesse et allaitement

L'utilisation de ce médicament ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

L'administration de ce médicament est déconseillée chez la femme qui allaite.

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

## 11. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines

Sans objet.

## 12. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Sans objet.

## 13. Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Sans objet

### Médicament non soumis à prescription médicale.

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine à l'abri de l'humidité. A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Tenir hors de la portée des enfants

Né pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

### Présentations :

Musfon - 80 mg comprimé orodispersible : Boîte de 10 comprimés

Musfon - 80 mg comprimé orodispersible : Boîte de 20 comprimés

Musfon - 80 mg comprimé orodispersible : Boîte de 30 comprimés

*Musfon, boîte de 10 comprimés, AMM n° 26/17 DMP/21/NNP*

*Musfon, boîte de 20 comprimés, AMM n° 24/17 DMP/21/NNP*

*Musfon, boîte de 30 comprimés, AMM n° 25/17 DMP/21/NNP*

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est Janvier 2017

Deva Pharmaceutique  
J. OUAJDI Pharmacien Responsable

LOT : M0665  
PER : 11/2024  
PPV : 50, 40DH

utique  
Casablanca

Le : .....

Nom/Prénom : **ELABDELLAOUI LATIFA**

Age : ..... Sexe : H ☐ F ☐

**Hématologie**

- ☒ NFS  
☐ Plaquettes  
☐ VS  
☒ CRP  
☐ Hémoculture

**Bilan martial**

- ☐ Fer sérique  
☐ CTF  
☐ Ferritine  
☐ Transferrine

**Hémostase**

- ☐ Temps de Prothrombine  
☐ TCK  
☐ Fibrinogène  
☐ INR

**Glucose**

- ☒ Glycémie à jeun  
☐ Hyperglycémie par VO  
☒ Hémoglobine glyquée

**Ionogramme sanguin**

- ☐ Na+  
☐ K+  
☐ Cl+  
☐ Ca++  
☐ Phosphore  
☐ Mg++  
☐ Bicarbonates (HCO3-)  
☐ Urée  
☒ Créatinine  
☐ Acide urique

Autres : .....

**Bilan lipidique**

- ☒ Cholestérol total  
☒ Cholestérol HDL  
☐ Cholestérol LDL  
☒ Triglycérides

**Fonction hépatique  
et enzymologie**

- ☐ Amylasémie  
☐ Bilirubine libre et conjuguée  
☐ Phosphatases acides  
☐ Phosphatases alcalines  
☐ Lactate Déshydrogénase LDH  
☐ Transaminases ASAT, ALAT  
☐ Gamma-GT  
☐ 5'Nucléotidase  
☐ CPK (Créatine Phosphokinase)  
☐ Troponine  
☐ Electrophorèse des protéines EPP  
☐ BNP

**Ionogramme urinaire**

- ☐ Ca++  
☐ Phosphore  
☐ Na+  
☐ K+  
☐ Cl+  
☐ Urée  
☐ Créatinine

**Examen des urines**

- ☐ Protéinurie des 24h  
☐ ECBU  
☐ AntibioGramme

**Groupage sanguin**

- ☐ ABO  
☐ Rhésus  
☐ RAI

**Sérologie et immunologie**

- ☐ VDRL-TRHA  
☐ Hépatite B  
☐ Antigène Hbs  
☐ Anticorps Anti-Hbs  
☐ Anticorps Anti-Hbc  
☐ Anticorps Anti-Hbe  
☐ Hépatite C  
☐ Anticorps Anti-HVC  
  
☐ Sérologie Toxoplasmose  
☐ Sérologie Rubéole  
☐ B-HCG Plasmatique

- ☐ Facteur Rhumatoïde :  
☐ Latex Waaler Rose  
☐ Anticorps anti-nucléaires  
☐ Anticorps anti-DNA natif  
☐ DASL  
☐ Dosage du Complément



# Laboratoire CIRAB

90, avenue 2 MARS - CASABLANCA - Tél.:022 86 25 50 ou 022 86 25 51 - Fax : 022 86 25 52

RC:218506 - Enregistrement:8721 - Patente:34400430 - TVA:705519 - CNSS:2051671

**Docteur Allal ROUDANI**

Internat des Hôpitaux de PARIS, Doctorat de l'Université René Descartes - PARIS

CES de Contrôle Physico-Chimique des médicaments, CES de Pharmacotechnie Chimique et Galénique - PARIS

**B**

AE de Biologie Nucléaire du Centre d'Etudes Nucléaires de SACLAY, AE des Maladies Sexuellement Transmissibles de l'OMS - PARIS

CES de bactériologie-Virologie, CES de Parasitologie, CES d'Hématologie, CES d'Immunologie, CES de Pathologie Médicale - PARIS

**Facture 15427**

Casablanca Le : 02/03/2022

Analyses effectuées le: 02/03/2022

Pour.....: **Mme EL ABDELLAOUI LATIFA**

Sur prescription du :Dr

Code.....: 3HG7068



Organisme.....:

## Bilan:

NFP CRP GLY HMG CRE CHO TRI

**Total : B 350**

**Montant Net : 350.00 Dh**

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :

**TROIS CENT CINQUANTE Dhs 00 Cts**

**LABORATOIRE CIRAB**  
90, Avenue 2 Mars - Casablanca  
Tél. : 022 86 25 50/022 86 25 51

INPE : 093000149  
ICE : 001622327000096

# Laboratoire CIRAB

90, avenue 2 MARS - CASABLANCA - Tél.:022 86 25 50 ou 022 86 25 51 - Fax : 022 86 25 52

RC:218506 - Enregistrement:8721 - Patente:34400430 - TVA:705519 - CNSS:2051671

Docteur Allal ROUDANI

IMP

Internat des Hôpitaux de PARIS, Doctorat de l'Université René Descartes - PARIS

CES de Contrôle Physico-Chimique des médicaments, CES de Pharmacotechnie Chimique et Galénique - PARIS

B

AE de Biologie Nucléaire du Centre d'Etudes Nucléaires de SACLAY, AE des Maladies Sexuellement Transmissibles de l'OMS - PARIS

CES de bactériologie-Virologie, CES de Parasitologie, CES d'Hématologie, CES d'Immunologie, CES de Pathologie Médicale - PARIS

Examen N° 20302521 du 02/03/2022

Edité le 02/03/2022

Madame

EL ABDELLAOUI LATIFA

3HG7068



Page 1

## HEMATOLOGIE

NUMERATION DES PLAQUETTES	210000	/mm <sup>3</sup>	(150 000 - 500 000)
NUMERATION DES HEMATIES	4.80	millions/ $\mu$ l	(4 - 5.40)
Hémoglobine	15.40	g/100ml	(12 - 16)
Hématocrite	43	%	(35 - 47)

VGM	90	$\mu$ 3	(83 - 98)
-----	----	---------	-----------

* TGMH	32	pg	(27 - 32)
--------	----	----	-----------

* CGMH	36	%	(32 - 36)
--------	----	---	-----------

NUMERATION DES LEUCOCYTES	7400	/ $\mu$ l	(4000 - 10000)
---------------------------	------	-----------	----------------

### FORMULE LEUCOCYTAIRE

Polynucléaires neutrophiles	59	%	(45 - 70)
-----------------------------	----	---	-----------

4366	/ $\mu$ l	(2700 - 6300)
------	-----------	---------------

Polynucléaires éosinophiles	1	%	(0 - 3)
-----------------------------	---	---	---------

74	/ $\mu$ l	(0 - 250)
----	-----------	-----------

Polynucléaires basophiles	0	%	(0 - 1)
---------------------------	---	---	---------

0	/ $\mu$ l	(0 - 100)
---	-----------	-----------

Lymphocytes	31	%	(26 - 38)
-------------	----	---	-----------

2294	/mm <sup>3</sup>	(1400 - 3400)
------	------------------	---------------

Monocytes	9	%	(4 - 12)
-----------	---	---	----------

666	/mm <sup>3</sup>	(200 - 1200)
-----	------------------	--------------

PROTEINE C REACTIVE	< 8	mg/l	(< 8)
---------------------	-----	------	-------

## BIOCHIMIE SANGUINE

* HEMOGLOBINE GLYCOSYLEE A1C	6.20	%	6.60 (20/02/18)
------------------------------	------	---	-----------------

4 à 6 = Non Diabétique ou Diabétique Equilibré

6 à 8 = Déséquilibre Modéré > 8 = Déséquilibre Important

* GLYCEMIE A JEUN	1.13	g/l	(0.70 à 1.10)
-------------------	------	-----	---------------

CREATININE SERIQUE	10.39	mg/l	(6 à 12)
--------------------	-------	------	----------

TRIGLYCERIDES	1.12	g/l	(0.50 à 1.50)
---------------	------	-----	---------------

CHOLESTEROL	1.61	g/l	(0.3 à 2)
-------------	------	-----	-----------

LABORATOIRE CIRAB  
90, Avenue 2 Mars Casablanca  
Tél : 022 86 25 50 / 022 86 25 51