

COMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR LES REMBOURSEMENTS ET ÉVITER LES REJETS

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, interventions 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 :

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

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Education :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Prothétique :

En cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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 canalaire.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

<input type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent (e)			
Matricule : 1467		Société : RAM MUPRAS	
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	107225
Nom & Prénom : MOUIMEN BRAHIM		Date de naissance : 01-06-1954	
Adresse : n° 14 lot old HARES MAY my Rachid 1022			
Tél. : 0664941231		Total des frais engagés : Dhs	

Autorisation CNDP N° : AA-215 / 2019

Cadre réservé au Médecin			
Cachet du médecin :			
<i>Dr. LYAZIDI Abdelkrim Neuro Psychiatre 83, Bd. 11 Janvier - Casablanca Tél. : 05 22 244 36 50</i>			
Date de consultation : 4/3/2022			
Nom et prénom du malade : MOUIMEN BRAHIM Age :			
Lien de parenté : <input checked="" type="checkbox"/> Lui-même <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant			
Nature de la maladie : état anxiety Depress			
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 : casab

Le : 4/3/2022

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
4-3-22	CN PSY	350	Dr L. AZIDI Abdellah Neuro Psychiatre 83, Bd. 11 Janvier Casablanca Tél : 05 22 44 36 50

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	04/03/2022	1458170 INPE 09201570

ANALYSES - RADIographies

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

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 canalaire, ainsi que le

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H 25533412 00000000	G 21433552 00000000		
D 00000000 35533411	G 00000000 11433553			MONTANTS DES SOINS
B				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur LYAZIDI Abdelkrim

NEURO - PSYCHIATRE

(Ex. Médecin du C H U Avicenne
de Rabat)

83, Bd. du 11 Janvier - CASABLANCA

(à Côté du Cinéma Colisée)

Tél. & Fax : 0522.44.36.50

Sur Rendez-Vous

الدكتور اليزيدي عبد الكريم

طبيب نفساني

اختصاصي في الأمراض النفسية
والعصبية وأمراض الرأس
(طبيب سابق بالمركز الصحي
الجامعي ابن سينا بالرباط)

83, شارع 11 يناير الدار البيضاء
(بجانب سينما كوليزي)
الهاتف والفاكس : 0522.44.36.50
بالميعاد

Casablanca, le 11-3-2022 الدار البيضاء في

1900 MEUR BRAHIN



(47,90x2) 2

vexanax 32,
1 v 2 p 1 SV
An afonil 2 SV



(34,70x6) 7

zepo- 6 1 v 2 p 9
1 v 3 p 1 SV

(23,70x6) 1 truxine 1 v 1 v 3 p 1 SV



Durée de Traitement

Dr. LYAZIDI Abdelkrim
Neuro Psychiatre
83, Bd. 11 Janvier Casablanca
A Revoir le 02 mai
Tél. : 05 22 44 36 50

(126,00x2) 7 - Esciplex 10 **SV**

2 v - t

(134,86x2) 8 - mma mazl dr **SV**

1 ✓ 3 ✓

LOT 212186
EXP 09 2023
PPV 126.00



LOT 212186
EXP 09 2023
PPV 128.00

Dr. LYAZIDI Abdelkrim
Neuro Psychiatre
83, Bd. 11 Janvier - Casablanca
Tél. : 05 22 44 36 50



Tranxène® 5 mg Tranxène® 10 mg

Clorazépate dipotassique

Gélule

1. QU'EST-CE QUE TRANXENE, gélule EST-IL UTILISÉ ?

ANXIOLYTIQUES

Ce médicament est préconisé dans le traitement lorsque celle-ci s'accompagne de troubles de prévention et/ou traitement des manifestations de sevrage alcoolique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS AVANT DE PRENDRE TRANXENE, gélule

Ne prenez jamais TRANXENE, gélule dans :

- allergie connue à ce principe actif ou à l'un des composants du médicament,
- insuffisance respiratoire grave,
- syndrome d'apnée du sommeil (pauses pendant le sommeil),
- insuffisance hépatique grave,
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance à la fatigue musculaire).

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

Faites attention avec TRANXENE, gélule :

Mises en garde spéciales

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

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

- durée du traitement,
 - dose,
 - antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non, y compris alcoolique.
- La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants.

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

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires, mais on peut observer également une agitation, une irritabilité, des maux de tête, un engourdissement ou des picotements des extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts.

23,70

23,70

23,70

23,70

23,70

23,70

indiquera les conduites pouvant contribuer à la lutte contre l'anxiété.

La prise de ce médicament nécessite un suivi médical renforcé notamment en cas d'insuffisance rénale, de maladie chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire. Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez le sujet présentant une dépression, il ne doit pas être utilisé seul car il laisserait la dépression évoluer pour son propre compte avec persistance ou majoration du risque suicidaire. La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments : Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

ZEPAM® 6 mg

bromazépam

Veuillez lire attentivement l'information de ce paquet.
Gardez cette notice, vous pourrez la consulter plus tard ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été prescrit en cas de symptômes identifiés.
Si l'un des effets indésirables décrits dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

Composition :

Bromazépam (DCI) : 6 mg

Excipients : Q.S.P 1 comprimé

Excipient à effet notoire :

Forme pharmaceutique

ZEPAM® comprimé-bâtonnet

Dans quels cas utiliser

C'est un anxiolytique de longue durée d'action.

Il est utilisé dans le traitement de l'anxiété et de l'insomnie.

Attention !

a) Dans quel cas ne pas prendre ce médicament

Ce médicament ne doit pas être pris si :

- Hypersensibilité au principe actif,
- Insuffisance hépatique sévère,
- Myasthénie,
- Insuffisance respiratoire,
- Syndrome d'apnée du sommeil.

PPV: 34DH70

PER: 12/24

LOT: K3735

b) Posologie usuelle

En pratique courante :

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

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

Elle doit ensuite être adaptée individuellement en fonction de l'efficacité thérapeutique.

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

Le comprimé n'est pas une forme adaptée à l'enfant de moins de 12 ans.

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

c) Mode et voie d'administration

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

d) Fréquence et moment auquel le médicament doit être pris

Les prises devront être régulièrement réparties dans la journée.

e) Durée du traitement

Ne pas dépasser 12 semaines de traitement sans avis médical.

Le traitement doit être aussi bref que possible.

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

Effets non souhaités et gênants :

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

Troubles de la mémoire, sensation d'ivresse, somnolence en particulier chez la personne âgée, ralentissement des idées, sensation de fatigue musculaire, baisse de la libido, éruption cutanée, troubles du comportement.

Exceptionnellement :

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

Ces troubles nécessitent l'arrêt du traitement.

f) Précautions d'emploi

Des précautions sont nécessaires en cas de myasthénie.

Utilisé seul, ce médicament n'est pas adapté au traitement des états dépressifs.

Une prise prolongée ou des doses importantes de ce médicament favorisent une dépendance.

PPV: 34DH70

PER: 12/24

LOT: K3735

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Laroxyl 25 mg, comprimé pelliculé

Amitriptyline

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

- Gardez 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE LAROXYL 25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique: ANTIDÉPRESSEUR / INHIBITEUR NON SELECTIF DE LA RECAPTURE DE LA MONOAMINE - code ATC: N06A12C

Énurésie nocturne

- Un ECG doit être pratiqué avant l'instauration du traitement par amitriptyline afin d'exclure un syndrome du QT long
- Ce médicament ne doit pas être pris en même temps qu'un médicament anticholinergique (voir également la rubrique 2 Autres médicaments et LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé)
- Des pensées et des comportements suicidaires peuvent également survenir en début de traitement par antidépresseurs pour des troubles autres que la dépression ; les mêmes précautions qu'avec les patients traités pour dépression doivent, par conséquent, être suivies lors du traitement de patients atteints d'énurésie.

Autres médicaments et LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé
Certains médicaments peuvent altérer l'efficacité de Laroxyl 25 mg, comprimé pelliculé.



6 118001 040384
LAROXYL 25 mg

(Chlorhydrate d'amitriptyline)
60 comprimés pelliculés

BOTTU S.A. PPV: 38 DH 70

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Solian® 50 mg, comprimé
amisulpride

SANOFI 

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

- Gardez 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que Solian et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Solian
3. Comment prendre Solian
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Solian
6. Contenu de l'emballage et autres informations

Votre méc'

électrocauté,
traitemen
provoque
(voir rub

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca

SOLIAN 50mg, cp B 30
P.P.V : 85,10 DH

Utilisez c
les cas si

- chez l

6 118000 061458
elles sont ~~automatiques~~ du risque de baisse de la tension artérielle et de somnolence ; en cas d'insuffisance rénale, la posologie peut être réduite par votre médecin,
- si vous présentez des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral (appelé également « attaque cérébrale ») et se produisant lorsque la circulation du sang est brusquement interrompue dans une partie du cerveau),
- si vous ou un membre de votre famille avez des antécédents de formation de caillots sanguins, car la prise d'antipsychotiques peut provoquer la formation de caillots sanguins,
- si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale), dans ce cas la dose peut être réduite par votre médecin,
- si vous souffrez d'épilepsie ou de la maladie de Parkinson,
- si vous souffrez de diabète ou si vous présentez des facteurs de risque de diabète,
- si vous avez des antécédents d'hyperprolactinémie (quantité excessive de prolactine dans le sang) ou une tumeur

a réapparition de

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca

SOLIAN 50mg, cp B 30
P.P.V : 85,10 DH


6 118000 061458

être utilisé chez
nent n'est pas
18 ans.

informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Vous ne devez jamais prendre ce médicament avec la cabergoline, le quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation), le citalopram, l'escitalopram (médicaments pour traiter l'anxiété ou la dépression), la dompéridone (médicament pour traiter les nausées et les vomissements), l'hydroxyzine (médicament pour traiter l'anxiété ou l'urticaire), la piperaquine (médicament pour traiter le paludisme).

Vous devez éviter de prendre ce médicament avec :

- certains médicaments utilisés dans le traitement de la maladie de Parkinson (amantadine, apomorphine, bromocriptine, entacapone, lisuride, pergolide, piritébutine, pramipexole, rasagiline, ropinirole, rotigotine, sélegiline, tolcapone),
- la lévodopa,
- l'oxybate de sodium (médicament pour traiter la narcolepsie),
- certains médicaments pouvant entraîner des

Demandez conseil du médicament :

Anafranil® 25 mg

Dragées Boîte de 30
Clomipramine

LOT : M21134
EXP : AOU 2024
PPV : 47,90 DH

LOT : M21134
EXP : AOU 2024
PPV : 47,90 DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.

Le médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais 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.

1. Que contient cette notice ?
2. Qu'est-ce qu'Anafranil et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Anafranil ?
4. Comment <prendre> <utiliser> Anafranil ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver Anafranil ?

• Qu'est-ce qu'Anafranil et dans quel cas est-il utilisé ?

L'Anafranil contient de la clomipramine (substance active) et appartient au groupe des antidépresseurs tricycliques.

L'Anafranil est utilisé chez l'adulte sur prescription médicale pour le traitement de diverses formes de dépression, des troubles obsessionnels compulsifs avec obsessions et besoin irrésistible d'accomplir certains actes, des attaques de panique et des états anxieux. Il améliore l'humeur et soulage des symptômes organiques tels qu'insomnie, vertiges, palpitations et autres troubles.

En outre, il est utilisé dans certains états douloureux chroniques. L'Anafranil est utilisé contre l'enurésie chez les enfants à partir de 6 ans et les adolescents.

Il est aussi utilisé chez les enfants à partir de 10 ans et les adolescents dans les troubles obsessionnels compulsifs.

L'Anafranil ne doit être utilisé que sur prescription du médecin. Par la suite dans cette notice, les abréviations ci-dessus sont utilisées pour désigner ces maladies.

Si vous avez des questions sur comment Anafranil agit ou pourquoi ce médicament vous a été prescrit, adressez-vous à votre médecin.

• Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Anafranil ?

Il est important que vous, les membres de votre famille ou les personnes s'occupant de vous, signaliez à votre médecin toute modification de votre humeur au cours du traitement par l'Anafranil.

Suivez attentivement toutes les instructions qui vous sont données par votre médecin même si elles diffèrent des informations générales qui sont précisées dans cette notice.

Ne prenez jamais :

- si vous avez déjà eu une réaction inhabituelle ou allergique à la substance active d'Anafranil (clomipramine);
- un excipient d'Anafranil ou à un autre antidépresseur tricyclique;
- si vous prenez déjà un antidépresseur ou un autre médicament qui appartient à la classe des inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO);
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde ou si vous souffrez

Affaiblissement de l'humeur

Veuillez-vous contrôler. Les comprimés sécables (Divitabs) d'Anafranil peuvent être coupés mais non croqués.

Le traitement ne doit être arrêté ou interrompu qu'avec l'accord du médecin traitant.

Votre anxiété peut éventuellement s'intensifier au début du traitement de troubles paniques ou anxieux, mais ces phénomènes disparaissent généralement en deux semaines.

Les troubles anxieux chroniques et la dépression doivent être traités par l'Anafranil sur une période prolongée; c'est le médecin qui en déterminera la durée.

Combien de temps prendre Anafranil ?

Continuez à prendre Anafranil tous les jours aussi longtemps que votre médecin vous le dira.

Si vous avez pris plus d'Anafranil que vous n'auriez dû

Si vous avez pris accidentellement trop de comprimés, informez immédiatement votre médecin. Vous pourrez nécessiter une surveillance médicale. Emportez avec vous la boîte de votre traitement.

Si vous oubliez de prendre Anafranil :

• Prenez votre médicament dès que vous vous apercevez de votre oubli.
• Prenez la dose suivante à l'heure initialement prévu. Mais, s'il est presque l'heure de la prise suivante, ne faites rien pour ne pas risquer de doubler la dose par deux prises trop rapprochées. Continuez de prendre votre médicament normalement.

Si vous avez des questions, n'hésitez pas à contacter votre médecin. Si le nombre de dragées ou de comprimés que vous avez pris dépasse de beaucoup ce que le médecin vous a prescrit, présentez-vous immédiatement aux urgences de l'hôpital le plus proche ou chez votre médecin ou appelez l'hôpital ou votre médecin. En général, les symptômes suivants de surdosage apparaissent en l'espace de quelques heures : somnolence prononcée; difficultés de concentration; rythme cardiaque plus rapide, plus lent ou irrégulier; agitation et excitation; perte de coordination musculaire ou rigidité musculaire; difficultés à respirer; convulsions; vomissements; fièvre. Ne changez pas de votre propre chef le dosage prescrit. Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimatez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte.

Quelle dose d'Anafranil prendre ?

Utilisation chez les adultes:

Les indications posologiques suivantes figurent uniquement à titre indicatif. En cas de dépression, de troubles de l'humeur, de troubles obsessionnels-compulsifs et de phobies, la dose quotidienne est généralement de 75 à 150 mg. Dans les cas de crises de panique ou de la dénommée agoraphobie, on commence généralement par 10 mg par jour et on augmente lentement la dose après quelques jours jusqu'à 100 mg par jour. Dans les états douloureux chroniques, la dose quotidienne se situe généralement entre 10 et 150 mg.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Dans les cas d'enurésie (enfants de plus de 6 ans et adolescents), la dose quotidienne se situe habituellement, selon l'âge, entre 20 et 75 mg. Dans les troubles obsessionnels compulsifs chez l'enfant à partir de 10 ans et l'adolescent, une dose de 25 mg est généralement donnée au début. Le médecin augmentera ensuite progressivement la dose jusqu'à 100 mg après 2 semaines et au maximum jusqu'à 200 mg.

ention chirurgicale,
s de la coagulatio

100 mg,

prévenir votre méde
ie.

némedicaments

mmen un autre médicament
u sans ordonnance, parle
nacien.

ecin ou à votre pharmac
ent.

isation de machines

ce médicament peut être
eux la conduite d'un véhicule

NOOTROPHYL 800 mg,

médecin.
abituelle dans les troubles
(ou neurosensoriels) liés au
es est de 1 comprimé matin,
ar jour.
bles en gouttes sont mieux

INFORMER STRICTEMENT
MEDECIN.

croquer, avec un peu d'eau.

strictement à l'ordonnance

strictement à l'ordonnance

NOOTROPHYL 800 mg,
us n'auriez dû :
otre médecin ou votre

NOOTROPHYL 800 mg,
our compenser la dose que

EFTS INDESIRABLES

s, NOOTROPHYL 800 mg,
ceptible d'avoir des effets
onde n'y soit pas sujet.
troubles du sommeil,
nausées, vomissements,

désirables non mentionnés
tains effets indésirables
nformer votre médecin ou

LOT
EXP
PPV

213044
112025
134.80

134.80

LOT
EXP
PPV

213044
112025
134.80

134.80

... ment NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés ?

La substance active est :

Piracétam 800 mg

Pour un comprimé pelliculé

Les autres composants sont :

Silice colloïdale anhydre, Macrogol 6000, Stéarate de magnésium, Croscarmellose sodique, Opadry Y-1-7000 (hydroxypropylméthylcellulose 2910 5cP (E464), dioxyde de titane (E171), macrogol 400), Opadry OY-S-29019 (hydroxypropylméthylcellulose 2910 50cP, macrogol 6000).

Qu'est-ce que NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîte de 60.

Conditions de prescription et de délivrance : Liste II
(Tableau C).

Date d'édition : Février 2017.



Titulaire d'AMM/Fabricant
Laboratoires SOTHEMA

B.P. N° 1, 27182 Bouskoura - Maroc

Sous licence des laboratoires UCB PHARMA S.A – France

