

# **COMMANDEMENTS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER 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,

actions 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.

## **Optique 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.

## **Éducation :**

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

rééducations.

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

## **Dentaire :**

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est

obligatoire avant le début de traitement.

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

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

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

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

## **Adresses Mails utiles**

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

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

**MUPRAS** : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Honneur  
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° M21- 080062

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

## **Cadre réservé à l'adhérent (e)**

Matricule : 1467

Société : RAM

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : MOUMEN BRAHIM

Date de naissance : 01-06-1954

Adresse : n° 14 lot old HARES MAY MY Rachid Casa

Tél. : 0664941231

Total des frais engagés : Dhs

## **Cadre réservé au Médecin**

Cachet du médecin :

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

Date de consultation : 4 / 3 / 2022

Nom et prénom du malade : MOUMEN BRAHIM Age :

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Etchouane deprey

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 : Casa

Le : 4 / 3 / 2022

Signature de l'adhérent(e) :



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Actes	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	380	380	Dr. EL AZIDI Abdelkrim Neuro Psychiatre 83, Bd. 11 Janvier - Casablanca Tel : 05 22 44 36 50

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	04/03/2022	1458,70

# 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
		A M	P C	I M	I V	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																
				CŒFFICIENT DES TRAVAUX  MONTANTS DES SOINS  DEBUT D'EXECUTION  FIN D'EXECUTION															
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	<b>DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE</b> <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 colspan="2">D</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		00000000	00000000	35533411	11433553	B			CŒFFICIENT DES TRAVAUX  MONTANTS DES SOINS  DATE DU DEVIS  DATE DE L'EXECUTION
H																			
25533412	21433552																		
00000000	00000000																		
D																			
00000000	00000000																		
35533411	11433553																		
B																			
	<b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																		

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 سابقا بالمركز الصحي

الجامعي ابن سينا بالرباط)

83، شارع 11 يناير الدار البيضاء

(بجانب سينما كوليزي)

الهاتف والفاكس : 0522.44.36.50

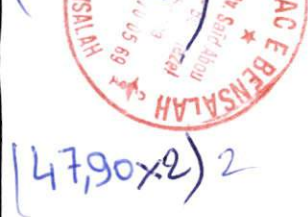
بالميعاد

Casablanca, le 03/03/2022 في الدار البيضاء

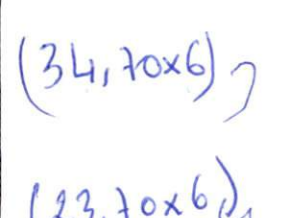
1900 MEN BRAHIN



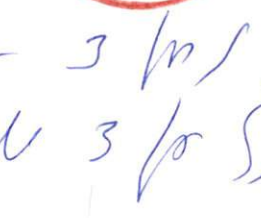
vetaxor 37, 1 U 2 p/s



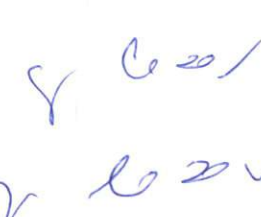
An - frouil 27, 1 U 2 p/s



Lepra - 6 1 U 3 p/s



tranxene 1 U 3 p/s



solian 50, 1 U 3 p/s



Dr. LYAZIDI Abdelkrim

Neuro Psychiatre

83, Bd. 11 Janvier - Casablanca

Tél. : 05 22 44 36 50

Durée de Traitement

Del m

A Revoir le

02 m



(126,00x2) 7 - Esci ple x 10



LOT	212186
EXP	09 2023
PPV	126.00

(134,80x2) 8 - no no x l sa



✓ 3 p /

LOT	212186
EXP	09 2023
PPV	126.00



**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 TRANXÈNE, gélule ? EST-IL UTILISÉ ?

### ANXIOLYTIQUES

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

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À RETENIR AVANT DE PRENDRE TRANXÈNE, gélule ?

**Ne prenez jamais TRANXÈNE, gélule, si :**

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

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

**Faites attention avec TRANXÈNE, 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 une dépendance, 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

indiquera les conduites pouvant aider 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 compte avec persistance ou majoration du risque suicidaire. La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN 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 médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.  
Si vous avez toute autre question ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit en cas de symptômes identifiés.  
Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

## 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 la classe des benzodiazépines.

Il est utilisé dans le traitement de l'anxiété.

## Attention !

### a) Dans quel cas ne pas utiliser

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

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

### 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 la réponse.

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 16 ans.

Enfant, sujet âgé, insuffisance rénale ou hépatique : il est recommandé de commencer par exemple la moitié de la posologie moyenne peut être suffisante.

### c) Mode et voie d'administration

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

### d) Fréquence et moment auquel le médicament doit être 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 :

Trous de 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

PPV : 34DH70

PER : 12/24

LOT : K3735

PPV : 34DH70

PER : 12/24

LOT : K3735

PPV : 34DH70

PER : 12/24

LOT : K3735

PPV : 34DH70

PER : 12/24

LOT : K3735

PPV : 34DH70

PER : 12/24

LOT : K3735

# Laroxyl 25 mg, comprimé pelliculé

## Amitriptyline



6 118001 040384

**LAROXYL 25 mg**

(Chlorhydrate d'amitriptyline)  
60 comprimés pelliculés

BOTTU S.A.

PPV: 38 DH 70

**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: ANTIDEPRESSEUR / INHIBITEUR NON SELECTIF DE LA RECAPTURE DE LA MONOAMINE – code ATC: N06A05

#### 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.



**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 médecin  
électrocardiogramme  
traitements  
provoque  
(voir rubrique 4)

Utilisez ce médicament  
dans les cas suivants :

- chez les personnes

elles sont atteintes de troubles du rythme 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

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

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



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

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



a réapparition de

se doit être utilisé chez

l'enfant 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 piperazine (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, piribédil, pramipexole, rasagiline, ropinirole, rotigotine, sélégiline, tolcapone),
- la lévodopa,
- l'oxybate de sodium (médicament pour traiter la narcolepsie),
- certains médicaments pouvant entraîner des



# 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** car elle contient des informations importantes pour l'usage de ce médicament. Vous pourriez 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'énurésie 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

de troubles du rythme cardiaque.  
Veuillez-vous en tenir à la posologie prescrite.  
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-en immédiatement votre médecin. Vous pourriez 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 prévue. 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 estimez 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'énurésie (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 par jour après 2 semaines et au maximum 150 mg par jour.

# VELAXOR® LP

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

LOT 1106743

EXP 04/24

PPV 94DH00

LOT 1106743

EXP 04/24

PPV 94DH00

LOT 1106743

EXP 04/24

PPV 94DH00

## 1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

### a) DÉNOMINATION

VELAXOR® LP

### b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

• **Géule dosée à 37,5 mg :** *Par géule*  
Venlafaxine (DCI) ..... 37.50 mg  
Equivalent en Venlafaxine chlorhydrate à : ..... 42.43 mg

• **Géule dosée à 75 mg :**  
Venlafaxine (DCI) ..... 75.00 mg  
Equivalent en Venlafaxine chlorhydrate à : ..... 84.86 mg  
**Excipients (communs) :** Hypromellose, Eudragit RS 100, Lauryl sulfate de sodium, Stéarate de magnésium, Eudragit E 12.5.

### c) FORME PHARMACEUTIQUE

Géule à libération prolongée.

### d) PRÉSENTATIONS

• **Géule dosée à 37,5 mg** : Boîte de 30.  
• **Géule dosée à 75 mg** : Boîte de 30.

### e) CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

ANTIDÉPRESSEURS. Inhibiteur de la recapture de la sérotonine et de la noradrénaline.

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

- Épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés).
- Anxiété généralisée, évoluant depuis au moins 6 mois.
- Prévention des récurrences dépressives chez les patients présentant un trouble unipolaire.
- Trouble anxiété sociale (phobie sociale).

## 3. ATTENTION !

### a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- Hypersensibilité connue à la venlafaxine.
- IMAO non sélectifs (iproniazide).
- Allaitement.

### b) MISES EN GARDE

- Avant de débuter le traitement, il est important de s'assurer qu'il ne s'agit pas d'une dépression d'intensité légère ou de symptômes transitoires. En effet, pour les patients concernés, le premier mode de prise en charge doit être un suivi médical régulier avec écoute et soutien psychologique.
- Comme lors de tout traitement par antidépresseur, le risque suicidaire chez les patients déprimés persiste en début de traitement, la levée de l'inhibition psychomotrice pouvant précéder l'action antidépressive proprement dite du médicament.
- Une élévation de la pression artérielle dose-dépendante pouvant survenir lors de l'administration de venlafaxine, une surveillance de la pression artérielle est nécessaire au cours du traitement, notamment à des doses égales ou supérieures à 200 mg.
- En cas d'antécédents de pharmacodépendance, il importe de surveiller attentivement la survenue de manifestations évocatrices d'un abus ou d'un mésusage.
- La prévention des récurrences dépressives s'adresse à des patients ayant présenté (y compris l'épisode en cours de

traitement) au moins trois épisodes de

d'intensité modérée à sévère.

• Utilisation chez l'enfant et l'adolescent.

L'utilisation de Velaxor LP est déconseillée chez les

adolescents de moins de 18 ans.

• Tentatives de suicide (tentatives de suicide

hostile (principalement agité

et colère) ont été plus fréquemment

observées chez les patients

antidépresseurs par rapport

aux patients non traités.

En cas de nécessité clinique, le patient

doit être surveillé attentivement pour détecter l'apparition

de symptômes de surdosage.

De plus, on ne dispose d'aucune donnée

concernant la tolérance à long

terme chez l'enfant et l'adolescent concernant la croissance, la

maturation et le développement cognitif et comportemental.

• **PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :**

UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

• Chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents

d'épilepsie.

• Chez les patients à pression intraoculaire élevée ou à risque de

glaucome aigu à angle fermé.

• En cas de virage maniaque franc.

• Le risque de saignement cutané ou muqueux peut être

augmenté lors d'un traitement par la venlafaxine.

• Chez les patients hypertendus ou atteints de cardiopathies.

• En cas d'insuffisance rénale ou d'insuffisance hépatique.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER

L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

• **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES**

**Contre-indiquées :**

• IMAO non sélectif (iproniazide) : risque d'apparition d'un

syndrome sérotoninergique\*. Respecter un délai de deux

semaines entre l'arrêt de l'IMAO et le début du traitement par

la venlafaxine, et d'au moins une semaine entre l'arrêt de la

venlafaxine et le début du traitement par l'IMAO.

• Syndrome sérotoninergique :

Celui-ci se manifeste par l'apparition (éventuellement brutale),

simultanée ou séquentielle, d'un ensemble de symptômes

pouvant nécessiter l'hospitalisation, voire entraîner le décès.

Ces symptômes peuvent être d'ordre : psychique (agitation,

confusion, hypomanie), moteur (myoclonies, tremblements,

hyperreflexie, rigidité, hyperactivité), végétatif (hypo ou

hypertension, tachycardie, frissons, sueurs, hyperthermie,

éventuellement coma), digestif (diarrhée).

**Déconseillées :**

• Sympathomimétiques alpha et bêta (adrénaline, noradrénaline,

dopamine), dans le cas d'une action par voie parentérale :

hypertension paroxystique avec possibilité de troubles du rythme.

• IMAO sélectifs A (moclobémide, tolaxatone) : risque d'apparition

d'un syndrome sérotoninergique\*. Si l'association ne peut

être évitée, surveillance clinique très étroite. Débuter l'association

aux posologies minimales recommandées.

• Linézoïde : risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique\*.

Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique très

attention chirurgicale.  
s de la coagulation

prévenir votre médecin.  
le.

#### médicaments

amment un autre médicament  
u sans ordonnance, parlez  
macien.

ecin ou à votre pharmacien.  
ent.

#### isation de machines

ce médicament peut être  
aux la conduite d'un véhicule

#### NOOTROPYL 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  
E MEDECIN.

roquer, avec un peu d'eau.

strictement à l'ordonnance

strictement à l'ordonnance

NOOTROPYL 800 mg,  
us n'auriez dû :

otre médecin ou votre

NOOTROPYL 800 mg,

our compenser la dose que

#### FETS INDESIRABLES

s, NOOTROPYL 800 mg,  
eptible d'avoir des effets  
onde n'y soit pas sujet.

troubles du sommeil,  
nausées, vomissements,

ésirables non mentionnés  
ains effets indésirables  
nformer votre médecin ou

LOT 213044  
EXP 112025  
PPV 134.80

A34.80

LOT 213044  
EXP 112025  
PPV 134.80

A34.80

#### 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 NOOTROPYL 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

