

## 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.



## Déclaration de Maladie : N° P19-0023372

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1101 Société : RAM  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : Nassrallah Badia Date de naissance : 1951  
 Adresse : impasse de drago 16 POLO  
 Tél. : Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Abdelmalek MECHOUARY  
 Omnipraticien  
 Complexe Al Fajr Ahl Loghiam  
 Bloc D imm 3 RDC Appt 1 -  
 Sidi Bernoussi - Tél: 0522.01.15.30  
 Casablanca

Date de consultation : 31/05/2022  
 Nom et prénom du malade : Nassrallah Badia Age :  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : Asthme, Diabète  
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

### 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'Horloge  
 Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



### 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
31/05/22	S	S	750	

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur      Date      Montant de la Facture

31/05/22      427,80

### ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

### AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien      Date des Soins      Nombre      Montant détaillé des Honoraires

AM      PC      IM      IV

### RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

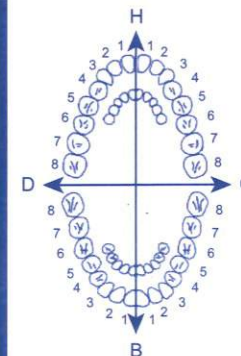
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

#### Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

#### 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

H  
25533412 21433552  
00000000 00000000  
D      G  
00000000 00000000  
35533411 11433553  
B

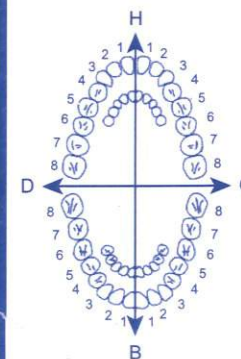
(Création, remont, adjonction)  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Dr. Abdelmalek MECHOUARY**

**Omnipraticien**



Diplôme en échographie

Diplôme dans la Prise en Charge de la douleur

Diplôme en Diabétologie

Diplôme en Diététique Médicale

Université de Montpellier (France)

**الدكتور عبد المالك مشواري**

**الطب العام**

دبلوم الفحص بالصدى

دبلوم في علاج الألم

دبلوم في داء السكري

دبلوم في علم التغذية والحمية الطبية

جامعة مونبلييه (فرنسا)

Casablanca le ..... **31 MAI 2022** .....

**NASRALLAH BADIAA**

1/TREZEN

1CPJ MATIN PDT 2 MOIS

2/ZEPAM

1/2CP/J SOIR PDT 2 MOIS

3/MIGRALGINE

1CPX3/J

**Dr. Abdelmalek MECHOUARY**  
Omnipraticien  
Complexe Al Fajr Ahl Loghlam  
Bloc D imm 3 RDC Appt 1  
Sidi Bernoussi - Tél: 0522 01 15 30  
Casablanca

مجمع الفجر (الشعبي) أهل لغلام بلوك د - عمارة 3 الطابق السفلي شقة 1 - سيدي البرنوصي - الدار البيضاء

Complexe Al Fajr «Chaâbi» Ahl Loghlam Bloc D - Imm. 3 - RDC - APPT. 1 Sidi Bernoussi - Casablanca

**Téléphone : 05 22 01 15 30**



# تريزان®

13970

PPV 130DH20  
PER 03/24  
LOT L1148

اقرأ جيدا هذه النشرة كاملة قبل استعمال هذا الدواء. تحتوي هذه النشرة على معلومات هامة لعلاجك. إذا كانت لديك أسئلة أخرى أو شك، اطلب من طبيبك وصف لك هذا الدواء شخصيا. لا تعطيه أبدا لشخص احتفظ بهذا الإشعار، قد تحتاج إلى إعادة قراءته.

**تريزان® 20 ملغم.** قرص مغلف قابل للتجزئة، المادة الفعالة هي:

باروكستين خالصا.  
على شكل كلوريدات الباروكستين اللامائي.  
لقرص مغلف قابل للتجزئة.  
المكونات الأخرى هي: مينيول، سلولوز ميكروكريستالين، كلوفيدون، كربوكسيميتيل النشا الصودي (نوع 1)، سيليكات غروية لامائي، ستيرات المفضيولوم، التليبيس، هيبروملوز، ملك، ديوكسيد التيتان (E171)، سواغ ذو تأثير معلوم، مينيول.

**1- ما هو تريزان® 20 ملغم، قرص مغلف قابل للتجزئة، وفي أية حالة يستعمل؟**  
المنصف المبيدلي العلاجي: مضاد للاكتئاب / المانع للإنقاني لإسرداد السيروتونين.

- هذا الدواء مقدم على شكل أقراص مغلفة قابلة للتجزئة.
- علبة ذات 15 و 30 قرص.
- هذا الدواء يوصف لعلاج:
- نوبات الاكتئاب المصمة.
- الوقاية من نوبات الحزن مع أو بدون الخوف من الأماكن المكشوفة.
- اضطرابات الوسواس القهري.
- اضطراب ما بعد الصدمة.
- اضطراب القلق الاجتماعي الموصوف بالهراب الاجتماعي، عندما يتسبب في اضطراب للأشئلة المعنوية أو الاجتماعية.
- القلق العام المتواجد أكثر من 6 أشهر.

**2- المعلومات الضرورية قبل أخذ تريزان® 20 ملغم، قرص مغلف قابل للتجزئة، لا تأخذ تريزان® 20 ملغم، قرص مغلف قابل للتجزئة في الحالات التالية:**

- الحساسية المعروفة للباروكستين أو لأحد السواغات،
- الأطفال دون 15 سنة،
- استعمال مع بعض الأدوية المضادة للاكتئاب من نوع IMAO (نيلاميد إيبرونيلايد، موكليبيد، تولوكزاتون).

مع ذلك، في حالة حكم طبيبك بضرورة استعمال باروكستين مع تولوكزاتون أو موكليبيد، يجب الحؤول إلى المستشفى للوضم تحت المراقبة لمدة بضعة أيام.

- في حالة الإرضاع. إلا إذا كان لطبيبك رأي مخالف. يجب أخذ احتياطات خاصة مع تريزان® 20 ملغم، قرص مغلف قابل للتجزئة.

**التحذيرات:**

- مثل ما هو الشأن مع مضادات الاكتئاب فاعلية هذا الدواء لا تظهر إلا بعد عدة أيام. يجب مواصلة العلاج باستمرار حتى في حالة عدم التحسن الفوري، إلا إذا كان لطبيبك رأي مخالف.
- يمكن في بعض الحالات حدوث تصاعد حدة التوتر أو القلق فجأة. يجب استشارة طبيبك حالا.
- تجنب الكحول والمشروبات الكحولية خلال مدة العلاج، الإستعمال المتزامن لنبتة سانت جون يستوجب مراقبة سريرية منتظمة التأثيرات الجانبية الغير مرغوب فيها للباروكستين يمكن أن تكون أكثر تحولا.
- اضطراب القلق الاجتماعي. «هاب اجتماعي» ليس بخلع مفرط فيه. بل هو اضطراب يتميز بالخصوص لاسيما موصوف بالتفادي والخوف ويعمل بصفة مهمة الأنشلة المعنوية أو الاجتماعية التي تؤدي إلى معاناة شديدة.

**إحتياطات الإستعمال:**

أخير طبيبك في حالة:

- عدم النوم أو عصبية عند بداية العلاج.
- قصور كلوي أو قصور كبد حاد.
- صرع أو سابق صرع.
- يجب التوقف على العلاج في حالة الإصابة بنوبة اختلاجية.
- الزرق.
- سابقة اضطرابات تخثر الدم أو العلاج بالأدوية التي يمكن أن تسبب في إزدیاد خطر النزيف (مضاد التخثر. بعض مضادات الإلتعابات. أسبرين....).

**الحمل:**

من المستحسن عدم استعمال هذا الدواء خلال مدة الحمل. إذا اكتشفت أنك حامل خلال مدة العلاج. إستشير طبيبك لأنه هو الوحيد الذي يمكنه أن يحكم بضرورة مواصلة الإرضاع:

ينصح بعدم العلاج بالباروكستين خلال مدة الإرضاع.

إستشر طبيبك أو الصيدلي قبل أخذ أي دواء.

سياقة العربات وإستعمال الآلات:

يمكن أن يغير هذا الدواء القدرة على الإنتباه ورد الفعل. وبالتالي أن يؤدي لسياسة خطيرة للمربات وإستعمال خيلر الآلات.

- الأخذ أو الإستعمال مع أدوية أخرى:

يجب عدم أخذ هذا الدواء في نفس الوقت مع :

# MIGRALGINE

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'elle.  
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, adressez-vous à votre pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit.  
En cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être utile.  
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous avez d'autres questions, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

PPV: 21DH50  
PER: 10/23  
LOT: K2895

## • COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

PARACETAMOL .....  
CAFEINE .....  
PHOSPHATE DE CODEINE HEMIHYDRATE.....

Excipients : silice colloïdale anhydre, lactose monohydraté, povidone (E 120), alcool, pour une gélule

• composition de l'enveloppe de la gélule : gélulose (E 132), jaune de quinoléine (E 104),  
dioxyde de titane (E 171).

Excipient à effet notable : lactose.

## • FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule, boîte de 18.

## • CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N : Système Nerveux Central).

## • DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des affections douloureuses d'intensité modérée à intense et/ou qui ne sont pas soulagées par le paracétamol ou l'aspirine seul.

## • ATTENTION :

DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Allergie à l'un des composants.
- Maladie grave du foie.
- Insuffisance respiratoire quelque soit son importance.
- Enfants de moins de 15 ans.
- Allaitement (Cf. Grossesse et Allaitement).
- En association avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine.

Ce médicament NE DOIT généralement pas être utilisé SAUF AVIS CONTRAIRE DE VOTRE MEDECIN en association avec l'alcool ou des médicaments contenant de l'alcool, ou en cas de traitement par l'enoxacine (antibiotique).

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

## • MISES EN GARDE SPECIALES

- Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.
- Certaines douleurs peuvent ne pas être soulagées par ce médicament, demandez l'avis de votre médecin.

## • PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Avant de prendre ce médicament, il est nécessaire de consulter votre médecin en cas de maladie grave des reins ou du foie.
- La prise de boissons alcoolisées pendant ce traitement est déconseillée.
- Compte tenu de la présence de caféine, ce médicament peut entraîner des insomnies, en conséquence, il convient d'éviter les prises en fin de journée.

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

## • INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine, la pentazocine ou l'enoxacine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.



# MIGRALGINE

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'elle.  
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, adressez-vous à votre pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit.  
En cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être utile.  
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous avez d'autres inquiétudes, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

PPV: 21DH50  
PER: 10/23  
LOT: K2895

## • COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

PARACETAMOL .....  
CAFEINE .....  
PHOSPHATE DE CODEINE HEMIHYDRATE.....

Excipients : silice colloïdale anhydre, lactose monohydraté.

• composition de l'enveloppe de la gélule : gélulose (E 132), jaune de quinoléine (E 104),  
dioxyde de titane (E 171).

Excipient à effet notable : lactose.

## • FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule, boîte de 18.

## • CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N : Système Nerveux Central).

## • DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des affections douloureuses d'intensité modérée à intense et/ou qui ne sont pas soulagées par le paracétamol ou l'aspirine seul.

## • ATTENTION :

DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Allergie à l'un des composants.
- Maladie grave du foie.
- Insuffisance respiratoire quelque soit son importance.
- Enfants de moins de 15 ans.
- Allaitement (Cf. Grossesse et Allaitement).
- En association avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine.

Ce médicament NE DOIT généralement pas être utilisé SAUF AVIS CONTRAIRE DE VOTRE MEDECIN en association avec l'alcool ou des médicaments contenant de l'alcool, ou en cas de traitement par l'enoxacine (antibiotique).

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

## • MISES EN GARDE SPECIALES

- Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.
- Certaines douleurs peuvent ne pas être soulagées par ce médicament, demandez l'avis de votre médecin.

## • PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Avant de prendre ce médicament, il est nécessaire de consulter votre médecin en cas de maladie grave des reins ou du foie.
- La prise de boissons alcoolisées pendant ce traitement est déconseillée.
- Compte tenu de la présence de caféine, ce médicament peut entraîner des insomnies, en conséquence, il convient d'éviter les prises en fin de journée.

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

## • INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine, la pentazocine ou l'enoxacine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.



# MIGRALGINE

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'elle.  
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute,  
demandez conseil à votre pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit.  
En cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être utile.  
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous  
prenez cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

PPV: 21DH50  
PER: 10/23  
LOT: K2895

## • COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

PARACETAMOL .....  
CAFEINE .....  
PHOSPHATE DE CODEINE HEMIHYDRATE.....

Excipients : silice colloïdale anhydre, lactose monohydraté.

• composition de l'enveloppe de la gélule : gélulose (E 132), jaune de quinoléine (E 104),  
dioxyde de titane (E 171).

Excipient à effet notable : lactose.

## • FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule, boîte de 18.

## • CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N : Système Nerveux Central).

## • DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des affections douloureuses d'intensité modérée à intense et/ou qui ne sont pas soulagées par le paracétamol ou l'aspirine seul.

## • ATTENTION :

DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Allergie à l'un des composants.
- Maladie grave du foie.
- Insuffisance respiratoire quelque soit son importance.
- Enfants de moins de 15 ans.
- Allaitement (Cf. Grossesse et Allaitement).
- En association avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine.

Ce médicament NE DOIT généralement pas être utilisé SAUF AVIS CONTRAIRE DE VOTRE MEDECIN en association avec l'alcool ou des médicaments contenant de l'alcool, ou en cas de traitement par l'enoxacine (antibiotique).

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

## • MISES EN GARDE SPECIALES

- Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.
- Certaines douleurs peuvent ne pas être soulagées par ce médicament, demandez l'avis de votre médecin.

## • PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Avant de prendre ce médicament, il est nécessaire de consulter votre médecin en cas de maladie grave des reins ou du foie.
- La prise de boissons alcoolisées pendant ce traitement est déconseillée.
- Compte tenu de la présence de caféine, ce médicament peut entraîner des insomnies, en conséquence, il convient d'éviter les prises en fin de journée.

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

## • INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine, la pentazocine ou l'enoxacine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.



# MIGRALGINE

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'elle.  
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute,  
à votre pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit.  
En cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être utile.  
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous  
ne pouvez pas prendre ce médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

PPV: 21DH50  
PER: 10/23  
LOT: K2895

## • COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

PARACETAMOL .....  
CAFEINE .....  
PHOSPHATE DE CODEINE HEMIHYDRATE.....

Excipients : silice colloïdale anhydre, lactose monohydraté, povidone (E 120), alcool, pour une gélule

• composition de l'enveloppe de la gélule : gélulose (E 132), jaune de quinoléine (E 104),  
dioxyde de titane (E 171).

Excipient à effet notable : lactose.

## • FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule, boîte de 18.

## • CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N : Système Nerveux Central).

## • DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des affections douloureuses d'intensité modérée à intense et/ou qui ne sont pas soulagées par le paracétamol ou l'aspirine seul.

## • ATTENTION :

DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Allergie à l'un des composants.
- Maladie grave du foie.
- Insuffisance respiratoire quelque soit son importance.
- Enfants de moins de 15 ans.
- Allaitement (Cf. Grossesse et Allaitement).
- En association avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine.

Ce médicament NE DOIT généralement pas être utilisé SAUF AVIS CONTRAIRE DE VOTRE MEDECIN en association avec l'alcool ou des médicaments contenant de l'alcool, ou en cas de traitement par l'enoxacine (antibiotique).

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

## • MISES EN GARDE SPECIALES

- Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.
- Certaines douleurs peuvent ne pas être soulagées par ce médicament, demandez l'avis de votre médecin.

## • PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Avant de prendre ce médicament, il est nécessaire de consulter votre médecin en cas de maladie grave des reins ou du foie.
- La prise de boissons alcoolisées pendant ce traitement est déconseillée.
- Compte tenu de la présence de caféine, ce médicament peut entraîner des insomnies, en conséquence, il convient d'éviter les prises en fin de journée.

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

## • INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine, la pentazocine ou l'enoxacine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.





# MIGRALGINE

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'elle.  
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute,  
à votre pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit.  
En cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être utile.  
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous avez  
cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

PPV: 21DH50  
PER: 10/23  
LOT: K2895

## • COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

PARACETAMOL ..... 500 mg

CAFEINE ..... 65 mg

PHOSPHATE DE CODEINE HEMIHYDRATE ..... 10 mg

Excipients : silice colloïdale anhydre, lactose monohydraté

• composition de l'enveloppe de la gélule : gélulose (E 132), jaune de quinoléine (E 104),

dioxyde de titane (E 171).

Excipient à effet notable : lactose.

## • FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule, boîte de 18.

## • CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N : Système Nerveux Central).

## • DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des affections douloureuses d'intensité modérée à intense et/ou qui ne sont pas soulagées par le paracétamol ou l'aspirine seul.

## • ATTENTION :

DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Allergie à l'un des composants.
- Maladie grave du foie.
- Insuffisance respiratoire quelque soit son importance.
- Enfants de moins de 15 ans.
- Allaitement (Cf. Grossesse et Allaitement).
- En association avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine.

Ce médicament NE DOIT généralement pas être utilisé SAUF AVIS CONTRAIRE DE VOTRE MEDECIN en association avec l'alcool ou des médicaments contenant de l'alcool, ou en cas de traitement par l'enoxacine (antibiotique).

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

## • MISES EN GARDE SPECIALES

- Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.
- Certaines douleurs peuvent ne pas être soulagées par ce médicament, demandez l'avis de votre médecin.

## • PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Avant de prendre ce médicament, il est nécessaire de consulter votre médecin en cas de maladie grave des reins ou du foie.
- La prise de boissons alcoolisées pendant ce traitement est déconseillée.
- Compte tenu de la présence de caféine, ce médicament peut entraîner des insomnies, en conséquence, il convient d'éviter les prises en fin de journée.

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

## • INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine, la pentazocine ou l'enoxacine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.



# MIGRALGINE

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'elle.  
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, adressez-vous à votre pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit.  
En cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être utile.  
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous avez d'autres inquiétudes, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

PPV: 21DH50  
PER: 10/23  
LOT: K2895

## • COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

PARACETAMOL .....  
CAFEINE .....  
PHOSPHATE DE CODEINE HEMIHYDRATE.....

Excipients : silice colloïdale anhydre, lactose monohydraté, povidone (E 120), alcool, pour une gélule

• composition de l'enveloppe de la gélule : gélulose (E 132), jaune de quinoléine (E 104),  
dioxyde de titane (E 171).

Excipient à effet notable : lactose.

## • FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule, boîte de 18.

## • CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N : Système Nerveux Central).

## • DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des affections douloureuses d'intensité modérée à intense et/ou qui ne sont pas soulagées par le paracétamol ou l'aspirine seul.

## • ATTENTION :

DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Allergie à l'un des composants.
- Maladie grave du foie.
- Insuffisance respiratoire quelque soit son importance.
- Enfants de moins de 15 ans.
- Allaitement (Cf. Grossesse et Allaitement).
- En association avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine.

Ce médicament NE DOIT généralement pas être utilisé SAUF AVIS CONTRAIRE DE VOTRE MEDECIN en association avec l'alcool ou des médicaments contenant de l'alcool, ou en cas de traitement par l'enoxacine (antibiotique).

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

## • MISES EN GARDE SPECIALES

- Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.
- Certaines douleurs peuvent ne pas être soulagées par ce médicament, demandez l'avis de votre médecin.

## • PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Avant de prendre ce médicament, il est nécessaire de consulter votre médecin en cas de maladie grave des reins ou du foie.
- La prise de boissons alcoolisées pendant ce traitement est déconseillée.
- Compte tenu de la présence de caféine, ce médicament peut entraîner des insomnies, en conséquence, il convient d'éviter les prises en fin de journée.

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

## • INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine, la pentazocine ou l'enoxacine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.



# MIGRALGINE

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'elle.  
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute,  
à votre pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit.  
En cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être utile.  
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous  
ne pouvez pas prendre ce médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

PPV: 21DH50  
PER: 10/23  
LOT: K2895

## • COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

PARACETAMOL .....  
CAFEINE .....  
PHOSPHATE DE CODEINE HEMIHYDRATE.....

Excipients : silice colloïdale anhydre, lactose monohydraté, povidone (E 120), alcool, pour une gélule

• composition de l'enveloppe de la gélule : gélulose (E 132), jaune de quinoléine (E 104),  
dioxyde de titane (E 171).

Excipient à effet notable : lactose.

## • FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule, boîte de 18.

## • CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N : Système Nerveux Central).

## • DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des affections douloureuses d'intensité modérée à intense et/ou qui ne sont pas soulagées par le paracétamol ou l'aspirine seul.

## • ATTENTION :

DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Allergie à l'un des composants.
- Maladie grave du foie.
- Insuffisance respiratoire quelque soit son importance.
- Enfants de moins de 15 ans.
- Allaitement (Cf. Grossesse et Allaitement).
- En association avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine.

Ce médicament NE DOIT généralement pas être utilisé SAUF AVIS CONTRAIRE DE VOTRE MEDECIN en association avec l'alcool ou des médicaments contenant de l'alcool, ou en cas de traitement par l'enoxacine (antibiotique).

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

## • MISES EN GARDE SPECIALES

- Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.
- Certaines douleurs peuvent ne pas être soulagées par ce médicament, demandez l'avis de votre médecin.

## • PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Avant de prendre ce médicament, il est nécessaire de consulter votre médecin en cas de maladie grave des reins ou du foie.
- La prise de boissons alcoolisées pendant ce traitement est déconseillée.
- Compte tenu de la présence de caféine, ce médicament peut entraîner des insomnies, en conséquence, il convient d'éviter les prises en fin de journée.

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

## • INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine, la pentazocine ou l'enoxacine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.





# MIGRALGINE

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'elle.  
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, adressez-vous à votre pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit.  
En cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être utile.  
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous avez d'autres inquiétudes, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

PPV: 21DH50  
PER: 10/23  
LOT: K2895

## • COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

PARACETAMOL .....  
CAFEINE .....  
PHOSPHATE DE CODEINE HEMIHYDRATE.....

Excipients : silice colloïdale anhydre, lactose monohydraté.

• composition de l'enveloppe de la gélule : gélulose (E 132), jaune de quinoléine (E 104), dioxyde de titane (E 171).

Excipient à effet notable : lactose.

## • FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule, boîte de 18.

## • CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N : Système Nerveux Central).

## • DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des affections douloureuses d'intensité modérée à intense et/ou qui ne sont pas soulagées par le paracétamol ou l'aspirine seul.

## • ATTENTION :

DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Allergie à l'un des composants.
- Maladie grave du foie.
- Insuffisance respiratoire quelque soit son importance.
- Enfants de moins de 15 ans.
- Allaitement (Cf. Grossesse et Allaitement).
- En association avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine.

Ce médicament NE DOIT généralement pas être utilisé SAUF AVIS CONTRAIRE DE VOTRE MEDECIN en association avec l'alcool ou des médicaments contenant de l'alcool, ou en cas de traitement par l'enoxacine (antibiotique).

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

## • MISES EN GARDE SPECIALES

- Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.
- Certaines douleurs peuvent ne pas être soulagées par ce médicament, demandez l'avis de votre médecin.

## • PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Avant de prendre ce médicament, il est nécessaire de consulter votre médecin en cas de maladie grave des reins ou du foie.
- La prise de boissons alcoolisées pendant ce traitement est déconseillée.
- Compte tenu de la présence de caféine, ce médicament peut entraîner des insomnies, en conséquence, il convient d'éviter les prises en fin de journée.

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

## • INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine, la pentazocine ou l'enoxacine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.



# MIGRALGINE

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'elle.  
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute,  
à votre pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit.  
En cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être utile.  
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous avez  
cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

PPV: 21DH50  
PER: 10/23  
LOT: K2895

## • COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

PARACETAMOL ..... 500 mg

CAFEINE ..... 65 mg

PHOSPHATE DE CODEINE HEMIHYDRATE ..... 10 mg

Excipients : silice colloïdale anhydre, lactose monohydraté

• composition de l'enveloppe de la gélule : gélulose (E 132), jaune de quinoléine (E 104),

dioxyde de titane (E 171).

Excipient à effet notable : lactose.

## • FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule, boîte de 18.

## • CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTALGIQUE CENTRAL ET PERIPHERIQUE (N : Système Nerveux Central).

## • DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Traitement chez l'adulte des affections douloureuses d'intensité modérée à intense et/ou qui ne sont pas soulagées par le paracétamol ou l'aspirine seul.

## • ATTENTION :

DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Allergie à l'un des composants.
- Maladie grave du foie.
- Insuffisance respiratoire quelque soit son importance.
- Enfants de moins de 15 ans.
- Allaitement (Cf. Grossesse et Allaitement).
- En association avec des médicaments contenant de la buprénorphine, de la nalbuphine ou de la pentazocine.

Ce médicament NE DOIT généralement pas être utilisé SAUF AVIS CONTRAIRE DE VOTRE MEDECIN en association avec l'alcool ou des médicaments contenant de l'alcool, ou en cas de traitement par l'enoxacine (antibiotique).

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

## • MISES EN GARDE SPECIALES

- Ne pas utiliser ce médicament de façon prolongée en raison du risque de dépendance.
- Certaines douleurs peuvent ne pas être soulagées par ce médicament, demandez l'avis de votre médecin.

## • PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Avant de prendre ce médicament, il est nécessaire de consulter votre médecin en cas de maladie grave des reins ou du foie.
- La prise de boissons alcoolisées pendant ce traitement est déconseillée.
- Compte tenu de la présence de caféine, ce médicament peut entraîner des insomnies, en conséquence, il convient d'éviter les prises en fin de journée.

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

## • INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, notamment avec la buprénorphine, la nalbuphine, la pentazocine ou l'enoxacine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.



PPV: 34DH70

PER: 12/24

LOT: K3776

# ZEPAM® 6 mg

bromazépam

intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

vous pourriez avoir besoin de la relire.

En cas de question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.

personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si vous pensez que cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Composition :

Bromazépam (DCI) : 6 mg par comprimé-bâtonnet quadrisécable, 180 mg par tube.

Excipients : Q.S.P 1 comprimé.

Excipient à effet notoire : lactose.

## Forme pharmaceutique :

ZEPAM® comprimé-bâtonnet quadrisécable (blanc); boîte de 30

## Dans quels cas utiliser ce médicament?

C'est un anxiolytique de la famille des benzodiazépines.

Il est utilisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants.

## Attention !

### a) Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament?

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

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants.
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie).
- Myasthénie.
- Insuffisance respiratoire.
- Syndrome d'apnée du sommeil.

### b) Posologie usuelle

En pratique courante :

Chez l'adulte, en début de traitement, la posologie quotidienne moyenne de ZEPAM® 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 thérapeutique.

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

Le comprimé n'est pas une forme adaptée à l'enfant de moins de 6 ans (risque de fausse-route).

Enfant, sujet âgé, insuffisant rénal ou hépatique : il est recommandé de diminuer la posologie, 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 administré

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: K3776

# ZEPAM® 6 mg

bromazépam

intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

vous pourriez avoir besoin de la relire.

En cas de question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.

personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si vous pensez que cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Composition :

Bromazépam (DCI) : 6 mg par comprimé-bâtonnet quadrisécable, 180 mg par tube.

Excipients : Q.S.P 1 comprimé.

Excipient à effet notoire : lactose.

## Forme pharmaceutique :

ZEPAM® comprimé-bâtonnet quadrisécable (blanc); boîte de 30

## Dans quels cas utiliser ce médicament?

C'est un anxiolytique de la famille des benzodiazépines.

Il est utilisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants.

## Attention !

### a) Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament?

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

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants.
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie).
- Myasthénie.
- Insuffisance respiratoire.
- Syndrome d'apnée du sommeil.

### b) Posologie usuelle

En pratique courante :

Chez l'adulte, en début de traitement, la posologie quotidienne moyenne de ZEPAM® 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 thérapeutique.

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

Le comprimé n'est pas une forme adaptée à l'enfant de moins de 6 ans (risque de fausse-route).

Enfant, sujet âgé, insuffisant rénal ou hépatique : il est recommandé de diminuer la posologie, 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 administré

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: K3776

# ZEPAM® 6 mg

bromazépam

intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

vous pourriez avoir besoin de la relire.

En cas de question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.

Le médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :  
- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants.  
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie).  
- Myasthénie.  
- Insuffisance respiratoire.  
- Syndrome d'apnée du sommeil.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Composition :

Bromazépam (DCI) : 6 mg par comprimé-bâtonnet quadrisécable, 180 mg par tube.

Excipients : Q.S.P 1 comprimé.

Excipient à effet notoire : lactose.

## Forme pharmaceutique :

ZEPAM® comprimé-bâtonnet quadrisécable (blanc); boîte de 30

## Dans quels cas utiliser ce médicament?

C'est un anxiolytique de la famille des benzodiazépines.

Il est utilisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants.

## Attention !

### a) Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament?

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

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants.
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie).
- Myasthénie.
- Insuffisance respiratoire.
- Syndrome d'apnée du sommeil.

### b) Posologie usuelle

En pratique courante :

Chez l'adulte, en début de traitement, la posologie quotidienne moyenne de ZEPAM® 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 thérapeutique.

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

Le comprimé n'est pas une forme adaptée à l'enfant de moins de 6 ans (risque de fausse-route).

Enfant, sujet âgé, insuffisant rénal ou hépatique : il est recommandé de diminuer la posologie, 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 administré

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.