

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 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

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



Déclaration de Maladie

M23-007241

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1467 Société :
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : MOU MEN BRAHIM
 Date de naissance : 01.06.1954
 Adresse : N°14 lotissement ouled Rouen Hy. HLY Radid 1. Casablanca
 Tél. : 0664-9412-31 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. LYAZIDI Abdelkrim Neuro Psychiatre 13 Bd 11 Janvier - Casablanca Tél: 05 22 44 36 50
 Date de consultation : 10/5/2023
 Nom et prénom du malade : MOU MEN BRAHIM Age:
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Pathologie
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
 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 : 10/5/2023
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : AA-215 / 2019

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
10-5-2023	CND	350		Dr. LYAZIDI Abdelkrim 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



10
05
2023

1011.40

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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement 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 00000000 G 00000000
35533411 11433553
B

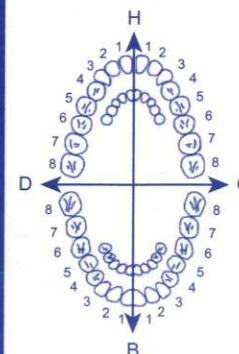
(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

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

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 و أمراض الرأس

(طبيب سابقا بالمركز الصحي

الجامعي أين سينا بالرباط)

83, شارع 11 يناير الدار البيضاء

(بجانب سينما كوليزي)

الهاتف والفاكس : 0522.44.36.50

بالميعاد

Casablanca le : 10/05/2013 في الدار البيضاء

neuro BRAIN
(79,80x4) 1/2
(85,10x2) 2/3
(23,70x4) 1/2
(34,70x4) 1/2
(71,30x4) 1/2
(84,50x2) 1/2
10x140
Dr. LYAZIDI Abdelkrim
Neuro Psychiatre
83, Bd 11 Janvier - Casablanca
Tél: 05 22 44 36 50

Durée de Traitement

02 m

A Revoir le : 02 m

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.

Identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION

VELAXOR® LP

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

• **Gélule dosée à 37.5 mg :** *Par gélule*
Venlafaxine (DCI) 37.50 mg
Equivalent en Venlafaxine chlorhydrate à : 42.43 mg

• **Gélule 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

Gélule à libération prolongée.

d) PRÉSENTATIONS

• **Gélule dosée à 37.5 mg** : Boîte de 30.

• **Gélule 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 anxieux 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 dépression d'intensité modérée à sévère.

- Utilisation chez l'enfant et l'adolescent : L'utilisation de Velaxor LP chez les adolescents de moins de 18 ans (tentatives de suicide, hostilité (principalement agressive et colère) ont été plus fréquemment observées dans les études cliniques chez les adolescents que chez les adultes). En cas de nécessité clinique, le patient doit être surveillé de près, le patient doit être attentif pour détecter les effets indésirables. De plus, on ne dispose d'aucune donnée sur la maturation et le développement de l'enfant et de l'adolescent.

c) PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

- Chez les patients épileptiques.
 - Chez les patients à pression artérielle élevée, glaucome aigu à angle fermé.
 - En cas de virage maniaque.
 - Le risque de saignement augmenté lors d'un traitement par Velaxor LP.
 - Chez les patients hyperlipémiés.
 - 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.

d) 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, toloxatone) : 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.
- Linézoled : 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.

tanakan 40mg

Ginkgo (extrait sec de)

Comprimé enrobé

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : autres médicaments de la démence - code ATC : N06DX02.

Médicament à base de plantes indiqué dans le traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

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

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

- si vous êtes allergique au ginkgo ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes enceinte.

Avertissements et précautions

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

En raison du risque d'accroissement des saignements en présence de préparations à base de ginkgo, arrêtez ce médicament 3 à 4 jours avant tout acte chirurgical. L'utilisation concomitante de ce médicament avec l'efavirenz est déconseillée.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé.

- Si vous avez des prédispositions à saigner (terrain

hémorragique) et si

anticoagulant

- Si vous

Autres

mg, c

Inform

vous p

pourrie

TANAK

médica

(phenc

médica

acide sa

anti-infl

En cas

médic

surveil

vosre r

En cas

médic

dabiga

potenti

L'utilisa

l'efavire

baisse d

Le ginkg

nifédipin

peut étre

augmenta

intensité de bouffées de chaleur.

Grossesse et allaitement

Ce médicament est contre-indiqué pendant la grossesse. L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant l'allaitement.

TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé contient du lactose monohydraté.

3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Les comprimés sont à prendre avec un demi-verre

un rythme cardiaque irrégulier (les
antiarithmiques de classe Ia tels que
quinidine hydrochlorure, procainamide,
disopyramide, etc.).

118000 061458
SOLIAN 50mg, cp B 30
P.P.V. : 85,10 DH
Ain sebaa Casablanca
Route de Rabat - R.P.1,
Sanofi-aventis Maroc

118000 061458
SOLIAN 50mg, cp B 30
P.P.V. : 85,10 DH
Ain sebaa Casablanca
Route de Rabat - R.P.1,
Sanofi-aventis Maroc

• et d'autres médicaments tels que :
arseniéux, diphémamil, dolasetron IV,
érythromycine IV,
hydroxychloroquine, téfloxacine,
méquitazine, mizolastine,
pruclopride, vincamine IV,
moxifloxacine, spiramycine IV,
lorazépam, vandolab.
• des médicaments contenant de l'éthanol
(alcool).

Solian avec des aliments et boissons et l'alcool
Comme avec tous les antipsychotiques de cette
famille, vous devez éviter la prise de boissons
alcoolisées pendant votre traitement.

médicament doit vous surveiller étroitement
pendant le traitement.

Dans ce cas, votre
généraliste hypophysaire. Dans ce cas, votre
médicament doit vous surveiller étroitement
pendant le traitement.

Pendant le traitement, si vous présentez une
rigidité musculaire et des troubles de la
consistance, accompagnés d'une fièvre
inexplicable : arrêtez immédiatement votre
traitement et consultez d'urgence votre
médic.

Pendant le traitement, si vous avez des
troubles de la vue ou des maux de tête,
consultez rapidement votre médecin.

En cas de survenue d'une infection ou d'une
fièvre inexplicable, votre médecin pourra être
amené à vous faire pratiquer immédiatement
un bilan sanguin. En effet, ce médicament peut
provoquer une perturbation du nombre de globules
sanguins (diminution sur les résultats d'une
prise de sang (voir rubrique 4. « Quels sont les
effets indésirables éventuels »).

Solian agit sur le système nerveux central. Dans ce cas, votre
généraliste hypophysaire. Dans ce cas, votre
médicament doit vous surveiller étroitement
pendant le traitement.

Le médicament est utilisé pour traiter les
personnes souffrant de schizophrénie. La
schizophrénie est une maladie mentale.
caractérisée par certains troubles psychiques
et du comportement, comme par exemple des
hallucinations ou de l'agitation

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A
CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SOLIAN

Contre-indications
• Ne prenez jamais Solian :
• Si vous êtes allergique à la substance active
(l'amisulpride) ou à l'un des autres
composants contenus dans ce médicament,
mentionnés dans la rubrique 6.
• Si vous souffrez d'un phéochromocytome
(croissance excessive des glandes surrénales
situées au niveau des reins et libérant des
substances qui provoquent une pression
artérielle élevée).
• Chez l'enfant de moins de 15 ans.
• Si vous avez une tumeur dépendante de la
prolactine (hormone provoquant la
sécrétion de lait), par exemple un cancer du
sein ou des troubles d'origine hypophysaire.
• Si vous prenez un autre médicament,
assurez-vous que l'association avec Solian
n'est pas contre-indiquée (Voir le paragraphe
« Autres médicaments et Solian »).

Avertissements et précautions
Adresses-vous à votre médecin ou pharmacien
ou avant de prendre Solian.

Tranxène® 5 mg Tranxène® 10

Clorazépate dipotassique

Gélule

Veuillez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes.

• Gardez cette notice: Vous pourriez avoir besoin de la relire à l'avenir.
• D'autres questions, interrogez votre médecin ou pharmacien.
• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Il pourrait leur être nocif, si vous ne suivez pas les indications.
• Si vous ressentez des effets indésirables, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
• Si vous ressentez des effets indésirables qui ne seraient pas mentionnés dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE TRANXÈNE, gélule ?

Classe pharmacothérapeutique : ANXIOLYTIQUES, code ATC : N05BA05 (N : système nerveux central).

Ce médicament est utilisé :

- pour traiter l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants, pour prévenir ou traiter les manifestations liées à un sevrage alcoolique.

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

Ne prenez jamais TRANXÈNE, gélule :

- Si vous êtes allergique au clorazépate dipotassique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une insuffisance respiratoire grave.
- Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil).
- Si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave).
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Avertissements et précautions

Avant de prendre TRANXÈNE, prévenez votre médecin :

- si vous avez une insuffisance respiratoire,
- si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique),
- si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale),
- si vous avez eu des problèmes de dépendance à l'alcool.

Avant de prendre TRANXÈNE, vous devez savoir que :

- Une anxiété peut révéler un autre trouble physique ou psychique. Une évaluation médicale doit être effectuée avant la prescription de ce médicament. Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à la lutte contre l'anxiété.

• Ce médicament ne traite pas la dépression. Si vous souffrez également de dépression, votre médecin vous prescrira un traitement approprié. Si la dépression n'est pas traitée, elle peut s'aggraver avec une persistance ou une augmentation possible du risque suicidaire.

Dans les heures qui suivent la prise du médicament, il peut survenir, en particulier chez les enfants et les personnes âgées :

- une perte de la mémoire concernant les événements survenus pendant le traitement (amnésie antérograde),
- des troubles du comportement (tels que agressivité ou actes automatiques), agitation, nervosité, colère, euphorie ou irritabilité, tension,
- une insomnie, des cauchemars,
- une altération de l'état de conscience, idées délirantes,

• une difficulté à coordonner certains mouvements (altération de la motricité).

crition d'un

se ca-
tiques
hie, do-
ient un
dissem-

sensibilité an-
physiques, etc.
Pour plus d'inf-
pharmacie.

Risque de reb

Une réapparition

Afin de diminuer

de l'anxiété, la

à modalités d'arr-

Plusieurs études

Suicides et des te

des benzodiazép-

Le lien de causal-

Risques de l'utili

La prise concomi-

une dépression

TRANXÈNE et des

signes de dépres-

Utilisation chez

TRANXÈNE doit

le risque de somn-

risque de somn-

Les chutes ont se

Autres médecin

Informez votre

pourriez prendre

Vous devez prév-

dans le traiteme-

La prise de médi-

pendant la durée

TRANXÈNE, gél-

La consommation

déconseillée par

Grossesse, allait-

Ce médicament

êtes enceinte ou

réévaluation du

Si vous prenez

TRANXÈNE au cours du 1^{er} trimestre de la grossesse : de nombreuses

données n'ont pas montré d'effet malformatif des benzodiazépines. Cependant,

certaines études ont décrit un risque potentiellement augmenté de survenue de

la fente labio-palatine chez le nouveau-né par rapport au risque présent dans la

population générale. Une fente labio-palatine (parfois nommée « bec de lièvre ») est

28,70

28,70

28,70

28,70

ZEPAM® 6 mg

bromazépam

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet inhabituel, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Composition :

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

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'accroît.

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 de complications).
- 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 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 de 6 mg.

Le comprimé n'est pas une forme adaptée à l'enfant de moins de 6 ans.

Enfant, sujet âgé, insuffisant rénal ou hépatique : il est recommandé d'utiliser 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 d'effet.

Effets non souhaités et gênants :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certains sujets, provoquer des effets indésirables.

Effets plus ou moins gênants :

Troubles de mémoire, sensation d'ivresse, somnolence en particulier le matin, ralentissement des idées, sensation de fatigue musculaire, baisse de la libido, 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: 01/26
LOT: M195

PPV: 34DH70
PER: 01/26
LOT: M195

PPV: 34DH70
PER: 01/26
LOT: M195

PPV: 34DH70
PER: 01/26
LOT: M195

Zetalax^{DM}[®]

microlavement

Lot : 038
À utiliser de
préférence avant le : 04/2027
PPC : 84,50 DH

Lot : 038
À utiliser de
préférence avant le : 04/2027
PPC : 84,50 DH

QUAND UTILISER ZETALAX^{DM}[®] MICROLAVEMENT :

Zetalax^{DM}[®] Microlavement s'utilise en cas de constipation. La constipation consiste en l'altération du rythme normal d'évacuation; elle peut être liée à des facteurs comme un changement du style de vie, des habitudes alimentaires, etc.
En cas de constipation chronique, il est conseillé de consulter un médecin.

COMMENT FONCTIONNE ZETALAX^{DM}[®] MICROLAVEMENT :

Zetalax^{DM}[®] Microlavement agit mécaniquement au niveau du rectum et stimule le processus d'expulsion des matières fécales. L'action locale garantit la sécurité du produit, qui n'a pas d'interaction avec les processus physiologiques du tube digestif et n'a donc aucun effet collatéral sur le système.

Les ingrédients contenus dans le microlavement garantissent le ramollissement et la lubrification de la masse fécale, ce qui permet ensuite une expulsion rapide et aisée des matières fécales.

Zetalax^{DM}[®] Microlavement ne contient pas de substances actives au niveau pharmacologique et son action est exclusivement mécanique. La présence d'extraits végétaux à action émolliente atténue l'effet irritant de la glycérine au niveau du rectum, ce qui rend son introduction plus aisée.

CAS DANS LESQUELS IL NE FAUT PAS UTILISER LE PRODUIT :

Zetalax^{DM}[®] Microlavement ne doit pas être utilisé en cas de douleur abdominale aiguë, nausée, vomissement, obstruction intestinale, saignement rectal d'origine inconnue, grave état de déshydratation, rectocolite hémorragique et inflammation hémorroïdale.
Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux ingrédients contenus dans le produit.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Avant d'utiliser le produit, demander conseil au médecin ou au pharmacien.

COMMENT UTILISER CE PRODUIT :

- Ouvrir l'emballage.
 - Enlever le bouchon du microlavement et presser la goutte du produit.
 - Introduire délicatement la canule dans le rectum.
 - Appuyer à fond sur le microlavement.
 - Extraire la canule sans relâcher la pression sur le tube, pour ne pas aspirer à nouveau le liquide.
- Il est conseillé d'appliquer un ou deux microlavements par jour.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 12 ans.
Suivre attentivement le mode d'emploi.
Conserver hors de portée des enfants.

INGÉDIENTS :

Glycérol, amidon, camomille extrait fluide, mauve extrait fluide, eau.

DATE D'ÉMISSION :

08/05/2011

Dispositif médical classe 1.

Autorisation ministère de la santé n° : 860/16116/2016/ DMP/20/DM



Fabricant

Zeta Farmaceutici S.p.A.
Via Galvani, 10
Sandrigo (VI)
ITALY

Importé au Maroc par :

Laboratoires IRCOS
N°109 Q.I sidi ghanem
40000 MARRAKECH

Distribué au Maroc par :

MEDIPRO PHARMA
Borj El yacout, Bd Rahal El Meskini.
20120. Casablanca.