

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

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| ▪ 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



Déclaration de Maladie

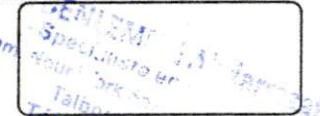
N° W19-578879 Courrier

178202

<input type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent(e)			
Matricule : <u>7585</u>	Société : <u>RAM</u>		
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	
Nom & Prénom : <u>BOUKTIB DRISS</u>			
Date de naissance :	<u>30/06/1952</u>		
Adresse :	<u>Poste Restante Département des Postes et Télécoms</u>		
Tél. :	<u>06-10-60-06-03</u>	Total des frais engagés :	<u>15 58,20</u> Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

15/09/2023

Nom et prénom du malade :

BOUKTIB DRISS

Age : 1952

Lien de parenté :



Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

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.



R ACCUEIL

BOUKTIB DRISS

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 : BOUKTIB DRISS Le : 18/09/2023

Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHÉRENT

Déclaration de maladie

N° W19-578879

M

10 OCT. 2023

ACCUEIL

Remplissez ce volet, découpez le et conservez-le.

Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Matricule :

585

Nombre d'adhérent(e)

1

Total des frais engagés

15 58,20

Date de dépôt

18/09/2023

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
05 20 82 64 82 Issoudour Al Ihsan Hassane Al Jaffar Aboubakar Al Jaffar	15-09-2023	1055000

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

VIOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES																				
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.																				
Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.																				
<p>SOINS DENTAIRES</p>	Dents Traitées <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	Nature des Soins <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	Coefficient <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	INP : <input type="text"/>																
				CŒFFICIENT DES TRAVAUX																
				<input type="text"/>																
				MONTANTS DES SOINS																
				<input type="text"/>																
				DEBUT D'EXECUTION																
				<input type="text"/>																
				FIN D'EXECUTION																
				<input type="text"/>																
				<p>O.D.F PROTHÉSES DENTAIRES</p>																
				<p>DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE</p> <table style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td>H</td> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>G</td> <td colspan="2"></td> </tr> </table> <p>[Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession]</p>					H	25533412	21433552	D	00000000	00000000	B	35533411	11433553	G		
				H	25533412	21433552														
				D	00000000	00000000														
				B	35533411	11433553														
				G																
<p>CŒFFICIENT DES TRAVAUX</p> <p><input type="text"/></p>																				
<p>MONTANTS DES SOINS</p> <p><input type="text"/></p>																				
<p>DATE DU DEVIS</p> <p><input type="text"/></p>																				
<p>DATE DE L'EXECUTION</p> <p><input type="text"/></p>																				

Docteur BENLEMLIH Abderrazak

Spécialiste en urologie

Maladies et chirurgie des reins, de la vessie,
et de la prostate. Lithiases rénales.

Chirurgie endoscopique

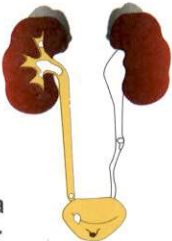
Lithotripsie, incontinences et fistules urinaires

Impuissance et stérilité , Circoncision .

Lauréat de l'Hôpital Universitaire Ibn Rochd. Casablanca

Ex- Médecin-Chef d'urologie à l'Hôpital Hassan II-Agadir

Ex- Médecin des Forces armées royales



الدكتور ابن لمليح عبد الرزاق

الأخصائي في امراض و جراحة المسالك البولية

جراحة الكلى و المثانة و البروستاط

استئصال احجار الكلى

الجراحة بالمنظار ، تفتيت الاحجار باللазير

السلس البولي ، العجز الجنسي و العقم الخاتمة

خريج المستشفى الجامعي ابن رشد بالدار البيضاء

طبيب رئيس بمصلحة المسالك البولية بمستشفى

الحسن الثاني سابقا - أكادير

طبيب بالقوات المسلحة الملكية سابقا

Ordonnance

Agadir le : 15 / 09 / 23

IDENTITÉ : MR DRISS BOUKTIB

62.70



1/ UROSTA : 1/2 CP ----- 1/2 CP ----- À CP APRÈS REPAS X2MOIS

42.30 X 8



2/ TERAZOSINE NORMON 2MG : 1 CP AU COUCHER X 4 MOIS

31.30 X 5



3/ZYLORIC 200 : 1 CP / J X 4 MOIS

22.00

4/ APCALIS 20: 1 CP AU COUCHER 1 JOUR SUR 5 X 1 MOIS

163.20

5/ SERDEP (28 CP) :

Dr. BENLEMLIH Abderrazak
 - Spécialiste en Urologie -
 Imm. Nour Work Space Bd. 29 Février
 Talborjt AGADIR
 Tél: 05 28 84 84 49

PHARMACIE HAY AL IHSSANE
 Date: 18-04-23
 N°Ord: 3702

1 CP / J AU DÉJEUNER

Bd. 29 février Imm Nour Work Space, Etage 2 N°14 au dessus du Marjane Market - Talborjt

Tél: 05 28 84 84 49 - Email: benlemlihuro@live.fr

harmacie HAY AL IHSSANE - Agadir

Khalfane ElMehdi

0528836483



Facture N° 20230918-868

Date de vente : 18/09/2023
Médecin traitant :

BOUKTIB DRISS

Maroc

Produit	Qté.	P.U	TVA	Total
SERDEP CO 20MG B28 COMP GM	1	163,20	TVA (7.00%)	163,20
APCALIS CO 20MG B4 COMP	1	220,00	TVA (7.00%)	220,00
APCALIS CO 20MG B2 COMP	1	114,40	TVA (7.00%)	114,40
ZYLORIC CO 200MG B28 COMP	5	31,30	TVA (7.00%)	156,50
TERAZOSINE NORMON CO 2MG B15 COMP	8	42,30	TVA (7.00%)	338,40
UROSTA CO 5MG B60 COMP	1	62,70	TVA (7.00%)	62,70
			Total HT	986,17 DHS
			TVA	69,03 DHS
			Total	1 055,20 DHS

Arrêté la présente facture à la somme de : mille cinquante-cinq DHS et vingt centimes



médicaments peuvent interagir entre eux.

L'administration concomitante de la terazosine avec d'autres antihypertenseurs (médicament qui diminue la pression artérielle) est déconseillée.

Certains patients prenant un traitement à base d'alpha-bloquant pour le traitement de l'hypertension artérielle ou de l'hypertrophie bénigne de la prostate peuvent ressentir des sensations vertigineuses ou des étourdissements, qui peuvent être dus à une pression artérielle basse lors du passage rapide à la position assise ou à la position debout. Certains patients ont éprouvé ces symptômes lors de la prise de médicaments indiqués dans la dysfonction érectile (impuissance) avec les alpha-bloquants. Afin de réduire la probabilité de survenue de ces symptômes, vous devez être traité par une dose quotidienne constante d'alpha-bloquants avant de débuter un traitement pour la dysfonction érectile.

• Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien. La sécurité de la terazosine pendant la grossesse n'a pas été établie. La terazosine ne doit pas être utilisée durant la grossesse, seul votre médecin bénéfiques qui justifient son utilisation face au risque que peut courir le fœtus.

Aucune information n'a été confirmée sur le passage de la terazosine dans le lait maternel. Le traitement ne devrait pas être envisagé chez la femme qui

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

• Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

La térazosine peut provoquer une diminution de la pression artérielle. Au début du traitement, une prudence particulière doit être envisagée par les personnes réalisant des tâches difficiles, car l'apparition fréquente de symptômes prémonitoires peut engendrer un problème à la réalisation de leur conseillé d'évitez de conduire ou d'utiliser des machines durant les 12 premières heures suivant l'administration de la dose initiale ou en cas de modification ou reprise du traitement interrompu auparavant).

Dans le cas d'une hypotension, le patient devra être allongé jusqu'à disparition complète des symptômes.

• Informations importantes sur les composants de TERAZOSINE NORMON® comprimés :

Ce médicament contient du lactose. Demandez l'avis de votre médecin en cas d'intolérance à certains sucres, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament. La laque jaune orangé (colorant de TERAZOSINE NORMON® 2 mg) et la laque rouge ponceau (colorant de TERAZOSINE NORMON® 5mg), peuvent provoquer des réactions allergiques. Ils peuvent également déclencher une crise d'asthme chez les patients allergiques à l'acide acétylsalicylique.

3. COMMENT PRENDRE TERAZOSINE NORMON® COMPRIMÉS ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Conformez-vous strictement aux instructions d'administration de TERAZOSINE NORMON® comprimés indiquées par votre médecin. En cas de doute, demandez conseil à votre pharmacien.

La posologie est adaptée à chaque cas individuel.

Hyperplasie bénigne de prostate :

Dose initiale : Pour tous les patients, la dose initiale est de 1 mg (la moitié d'un comprimé de TERAZOSINE NORMON® 2 mg) en une seule prise le soir au coucher. Il est impératif de respecter le même schéma d'augmentation des doses que lors de l'initiation du traitement, afin d'éviter l'apparition d'une hypotension aiguë.

Doses suivantes : Après 3 ou 4 jours de traitement, et selon la réponse de chaque patient, la dose peut être augmentée à 2 mg/jour, soit un comprimé de TERAZOSINE NORMON® 2 mg en prise unique pendant une semaine.

Postérieurement, la posologie pourra être augmentée progressivement jusqu'à obtenir la réponse clinique voulue.

La dose d'entretien recommandée chez le patient présentant une hyperplasie bénigne de la prostate est de 5 mg/jour au coucher (un comprimé de TERAZOSINE NORMON® 5 mg). Les patients manifestant une réponse clinique jugée insuffisante, la posologie peut être augmentée à un maximum de 10 mg/jour (2 comprimés de TERAZOSINE NORMON® 5 mg).



ZYLORIC 200 mg

Boîte de 28 comprimés

A.M.M. N° 62 DMP/21/NTT

SOTHEMA BOUSKOURA

Remboursable AMO



inue



6 118000 022244

ur traiter une infection par le VIH
(ne ou amoxicilline)
our traiter les cancers
pour réduire la réponse immunologiq
azathioprine ou mercaptopurine)
our traiter le diabète
es problèmes cardiaques ou l'hypert
eurs de l'enzyme de conversion de l'angi
ier l'eau)
s pour fluidifier le sang (anticoagula

nt utilisé pour traiter la goutte.
médecin ou votre pharmacien si vous
utre médicament, notamment des médic
impris des médicaments à base de plante
ment
ou que vous allaitez, si vous pensez
se, demandez conseil à votre médecin
édicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis du
médecin, pendant la grossesse.

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel,
conseillé de ne pas prendre ZYLORIC, comprimé au cours de l'

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des étourdissements, des vertiges, ou des problèmes de coordination. Si vous conduisez pas ou n'utilisez pas d'outils ou de machines.

Liste des excipients à effet notoire: Lactose.

Si votre médecin vous a dit que vous aviez une intolérance à la lactose, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou une malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires).

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé?

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin si vous avez des doutes.

Les comprimés doivent être avalés entiers avec un grand verre d'eau ou d'un repas.

Posologie

La posologie recommandée est fonction des résultats du taux de sucre dans le sang.

Les posologies recommandées sont comprises entre 100 et 900 mg. Vous commencerez généralement avec une faible dose, qui sera augmentée progressivement jusqu'à ce que le taux de sucre dans le sang devienne stable.

Si vous êtes âgé(e) ou si votre fonction hépatique ou rénale est diminuée, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible ou vous donner une dose quotidienne plus élevée. Si vous êtes traité(e) par dialyse deux fois par semaine, votre médecin pourra vous prescrire une dose de 300 mg. La dose devra être prise immédiatement après votre dialyse.

Utilisation chez les enfants (âges de moins de 15 ans)

Les posologies habituelles sont comprises entre 100 à 400 mg.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau ou d'un repas.

APCALIS® 20 mg

Tadalafil

Comprimés pelliculés



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 APCALIS® et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre APCALIS®

est directement lié au tadalafil, si vous ressentez une diminution ou une perte soudaine de l'audition, vous devez arrêter votre traitement par APCALIS® et contacter immédiatement votre médecin.

APCALIS® n'est pas
pour les femmes.

Enfants et adolescents
APCALIS® n'est pas
pour les enfants et les adolescents de 18 ans.

Autres médicaments

Informez votre médecin si vous avez récemment pris ou pourrez prendre tout autre médicament. Ne prenez pas APCALIS® si vous prenez un traitement à base de dérivés nitrités.

L'activité de certains médicaments peut être altérée par APCALIS®, ou ces médicaments peuvent altérer l'efficacité de APCALIS®. Parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien si vous êtes déjà traités par :

- un alpha-bloquant (médicament utilisé pour traiter l'hypertension artérielle ou les symptômes urinaires associés à une hypertrophie bénigne de la prostate),
- d'autres médicaments pour traiter l'hypertension artérielle.

pas systématiquement dans le monde. Ces effets sont légers à modérés.

Si vous ressentez
indésirables suivant
la prise de APCALIS®
- réactions allergiques
- éruptions cutanées

Apca... 20 mg

Tadalafil

2 comprimés pelliculés



6 118000 330752

PPV : 114,40 DH

- perte soudaine de la vision (fréquence rare).
D'autres effets indésirables ont été rapportés :

Fréquent (observé chez 1 à 10 patients sur 100)

- maux de tête, douleurs dorsales, douleurs musculaires, douleurs dans les bras et les jambes, bouffées vasomotrices, congestion nasale et indigestions.

Peu fréquent (observé chez 1 à 10 patients sur 1000)

- sensations de vertige, maux d'estomac, nausées, vomissements

UROSTA®

Oxybutynine

PRESENTATION

Comprimé sécable

COMPOSITION

UROSTA®
Oxybutynine 5 mg

60 Comprimés sécables



(6) 118000 C

te II

620h70
PER 00729
11957
337



INDICATIONS

C'est un antispasmodique qui luttent contre l'instabilité de la vessie, et entraîne une

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé :

- glaucome à angle fermé,
- risque de blocage des urines (adénome de prostate),
- myasthénie grave,
- bronchite chronique,
- atonie intestinale,
- enfant de moins de 5 ans.

ATTENTION

L'apparition d'une douleur violente de l'œil, accompagnée d'une rougeur et surtout d'une baisse de l'acuité visuelle, doit conduire à consulter d'urgence un ophtalmologiste : il peut s'agir d'un glaucome aigu.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

L'effet de ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement est mal connu : seul votre médecin peut évaluer le risque éventuel de son utilisation dans votre cas.

MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE

Ce médicament doit être avalé avec un verre d'eau.

Posologie usuelle :

- Adulte : 1 comprimé, 3 fois par jour.
- Enfant de plus de 5 ans : 1 comprimé, 2 fois par jour.

EFFETS INDESIRABLES POSSIBLES

Ce médicament peut être responsable d'effets atropiniques : sécheresse de la bouche, troubles de la vision, constipation.



bottu s.a.

82, Allée des Casuarinas - Ain Sébaa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

SERDEP® 20 mg
fluoxétine chlorhydrate
28 gélules



LOT : 0842005
PER : 11/2015 DH
PPU : 163,2

... que cas est-il utilisé ?

- 3. Comment prendre SERDEP® 20 mg gélules ?
- 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5. Comment conserver SERDEP® 20 mg gélules ?
- 6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST CE QUE SERDEP® 20 mg GELULES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

SERDEP® 20 mg gélules, fait partie d'un groupe de médicaments appelés antidépresseurs inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS).

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter :

- Chez l'adulte :
 - Soit un épisode dépressif ;
 - Soit des troubles obsessionnels compulsifs,
 - Soit la boulimie : SERDEP® 20 mg gélules, est utilisé en complément d'une psychothérapie pour la diminution de la fréquence des crises de boulimie, des vomissements ou de la prise de laxatifs.
- Chez l'enfant de 8 ans ou plus et l'adolescent :
 - Un épisode dépressif modéré à sévère qui ne répond pas à une prise en charge psychothérapeutique d'au moins 4 à 6 séances. Ce traitement antidépresseur ne devrait être proposé aux enfants et adolescents qu'en association avec une prise en charge psychothérapeutique.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SERDEP® 20 mg GELULES ?

• Ne prenez jamais SERDEP® 20 mg gélules dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la fluoxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 5. Si vous développez une éruption cutanée ou d'autres réactions allergiques (telles que des démangeaisons, un gonflement des lèvres ou du visage, ou un essoufflement), arrêtez tout de suite les gélules et contactez votre médecin immédiatement ;
- Si vous prenez un médicament appelé mététoprotid, utilisé dans l'insuffisance cardiaque ;
- Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la classe des inhibiteurs non sélectifs de la monoamine oxydase ou des inhibiteurs irréversibles de la monoamine oxydase de type A (appelés IMAO). En effet, l'association de ces médicaments ou le passage de l'un à l'autre peut présenter un risque de réactions graves, voire mortelles. Un exemple de médicaments est l'iproniazide qui est utilisé pour traiter la dépression. Le traitement par SERDEP® 20 mg gélules, ne doit être commencé que 2 semaines après l'arrêt de l'IMAO non sélectif et irréversible.

Ne prenez aucun IMAO non sélectif et irréversible pendant au minimum 5 semaines après l'arrêt de votre traitement par SERDEP® 20 mg gélules. Si SERDEP® 20 mg gélules, vous a été prescrit pendant une longue durée et/ou à des doses élevées, votre médecin devra envisager un intervalle de temps plus long.

• Mise en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adresssez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmière avant de prendre SERDEP® 20 mg gélules, dans les situations suivantes.

- Convulsions ou des antécédents d'épilepsie : en cas de crise convulsive ou si vous constatez que la fréquence des crises augmente, contactez votre médecin immédiatement, il pourra arrêter le traitement par SERDEP® 20 mg gélules ;
- Manie ou des antécédents de manie : en cas de survenue d'un état maniaque, contactez votre médecin immédiatement, il pourra arrêter le traitement par SERDEP® 20 mg gélules.

• Maladie du foie : votre médecin pourra être amené à adapter la posologie de votre traitement ;

• Problèmes cardiaques ;

• Rythme cardiaque faible au repos et/ou si vous savez que vous avez un risque de carence en sel suite à des diarrhées et des vomissements sévères prolongés ou à l'utilisation de traitement diurétiques ;

• Récupération d'une crise cardiaque ;

• Electroconvulsothérapie ;

• Diabète : votre médecin pourra être amené à adapter votre dose d'insuline ou autre antidiabétique ;

• Des antécédents de maladie mentale ;

• Antécédents d'anomalies de la coagulation ou apparition d'ecchymoses ou un saignement inhabituel ;

• Glaucome (augmentation de la pression intra-oculaire) ;

N POUR L'UTILISATEUR

10 mg gélules
; Boîte de 28 gélules
ne chlorhydrate

otre ce médicament.

Et plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
à jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes

un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à

• Troubles obsessionnels compulsifs (TOC) : la dose recommandée est de 1 gélule (20 mg) par jour. Votre médecin reverra et adaptera la dose si nécessaire après 2 semaines de traitement. Si nécessaire, la dose peut être augmentée progressivement jusqu'à une dose maximale de 3 gélules (60 mg) par jour. Si aucune amélioration n'est constatée dans les 10 semaines, votre médecin évaluera la nécessité de poursuivre le traitement par SERDEP® 20 mg gélules.

Enfants et adolescents (âgés de 8 ans à 18 ans souffrant de dépression modérée à sévère)

Le traitement devrait être initié et supervisé par un spécialiste. La dose initiale est de 10 mg par jour. Après une à deux semaines de traitement, votre médecin peut augmenter la dose à 20 mg par jour. La dose doit être augmentée avec prudence afin de garantir que vous ne recevez que la dose minimale efficace. Les enfants de faible poids peuvent nécessiter des doses plus faibles. Si la réponse au traitement est satisfaisante votre médecin évaluera la nécessité de poursuivre le traitement au-delà de 6 mois. Si aucune amélioration n'est constatée dans les 9 semaines, votre médecin réévaluera la nécessité de poursuivre le traitement.

Personnes âgées :

Si vous êtes une personne âgée, votre médecin augmentera la dose plus prudemment, et la dose journalière ne devra pas dépasser 2 gélules (40 mg) par jour en général. La dose maximale est de 3 gélules (60 mg) par jour.

Si vous avez des problèmes de foie ou prenez d'autres médicaments qui peuvent avoir un effet sur SERDEP® 20 mg gélules, votre médecin peut demander de vous prescrire une dose plus faible ou vous demander de prendre SERDEP® 20 mg gélules, un jour sur deux.

Mode et voie d'administration

Ayez les gélules avec un verre d'eau. Ne mélchez pas les gélules.

Si vous avez pris plus de SERDEP® 20 mg gélules, que vous n'auriez dû :

- Si vous avez pris trop de gélules, allez au service des urgences hospitalières le plus proche ou prévenez immédiatement votre médecin.
- Emportez votre boîte de SERDEP® 20 mg gélules, avec vous et levez le voile.

Les signes de surdosage incluent : nausées, vomissements, convulsions, problèmes cardiaques (tels que battements cardiaques irréguliers et arrêt cardiaque), problèmes pulmonaires et trouble du système nerveux central allant de l'agitation au coma.

Si vous oubliez de prendre SERDEP® 20 mg gélules :

- Si vous avez sauté une prise, ne vous inquiétez pas. Prenez votre prochaine prise le jour suivant à l'heure habituel. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.
- Pour ne pas oublier de prendre SERDEP® 20 mg gélules, il est conseillé de prendre votre traitement à heure fixe tous les jours.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre SERDEP® 20 mg gélules :

- N'arrêtez pas le traitement par SERDEP® 20 mg gélules, sans avis médical même si vous vous sentez mieux. Il est important que vous continuiez de prendre ce médicament.
- Faites en sorte de ne jamais manquer de gélules.

Il est possible que vous ressentez les symptômes suivants (symptômes de sevrage) à l'arrêt du traitement par SERDEP® 20 mg gélules, sensations de vertiges, sensations de picotements d'aiguille, troubles du sommeil (rêves agités, cauchemars, insomnie) ; sensation de nervosité ou d'agitation, fatigue ou faiblesse inhabituelles, anxiété, nausées/vomissements (se sentir ou être malade), tremblements, maux de tête.

Le plus tard, les symptômes surviennent à l'arrêt du traitement par SERDEP® 20 mg gélules, sont souvent ressentis comme modérés et disparaissent d'eux-mêmes en quelques semaines. Si vous ressentez de telles symptômes, contactez votre médecin.

Lors de l'arrêt de SERDEP® 20 mg gélules, votre médecin vous aidera à réduire progressivement les doses sur une à deux semaines – ceci afin de réduire le risque d'apparition de symptômes de sevrage.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmière.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous ressentez un de ces effets indésirables, prévenez immédiatement votre médecin ou dirigez-vous à l'hôpital le plus proche.

Pour frequenter (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100) :

- idées suicidaires ou d'auto-agression, (voir rubrique 2 QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE SERDEP® 20 mg GELULES?) – idées suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux ».

Besoins (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000) :

- sévère réaction allergique. De telles réactions peuvent apparaître sous la forme d'anaphylaxie (une forme grave de réaction allergique) avec des symptômes tels que :
 - éruption cutanée,
 - gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge (œdème de Quincke),
 - respiration sifflante soudaine, évanouissements ou difficultés à respirer ;
 - fièvre, gonflement rapide des tissus autour du cou, du visage, de la bouche et/ou gorge, éruption cutanée, gonflement des ganglions lymphatiques (maladie sérique) ;
 - si vous vous sentez nerveux, que vous avez une incapacité désplaisante à rester assis ou debout tranquillement, vous pouvez présenter une akathisie ; augmentation des doses de SERDEP® 20 mg gélules, peut aggraver ces symptômes ;
 - une éruption cutanée, pouvant former des cloques, ayant l'apparence de petites cibles (petites taches centrales foncées entourées d'une zone plus pâle bordée d'un anneau sombre) ;
 - une éruption cutanée étendue avec cloques et la peau qui pèle, particulièrement sur le corps, autour de la bouche, du nez, des yeux et des organes génitaux (nécrolyse épidermique toxique, syndrome de Stevens-Johnson) ;
 - crises (convulsions) ;
 - un taux inférieur à la normale de sodium dans le sang, ce qui peut vous faire sentir faible et confondu avec des douleurs musculaires. Cela peut également entraîner des convulsions.

Docteur BENLEMLIH Abderrazak

Spécialiste en Urologie

Maladies et Chirurgie des reins, de la vessie
et de la prostate. Lithiases rénales

Chirurgie endoscopique

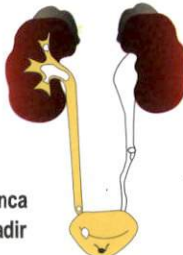
Lithotripsie, incontinences et fistules urinaires

Impuissance et stérilité, Circoncision

Lauréat de l'Hôpital Universitaire Ibn Rochd - Casablanca

Ex. Médecin-Chef d'urologie à l'Hôpital Hassan II - Agadir

Ex. Médecin des Forces armées royales



الدكتور ابن مليح عبد الرزاق

الأخصائي في أمراض و جراحة المسالك البولية

جراحة الكلي والملثانة و البروستاط

استئصال أحجار الكلى

الجراحة بالمنظار، تفتيت الأحجار بالليزر
السلس البولي، العجز الجنسي و العقم، الختانة

خريج المستشفى الجامعي ابن رشد بالدار البيضاء
طبيب رئيسي بمصلحة المسالك البولية بمستشفى

الحسن الثاني سابقا - أڭادير

طبيب بالقوات المسلحة الملكية سابقا

Agadir, Le 15 / 09 / 2023

Note d'Honoraire

BoukTi B DRISS

Consultation 200 Dhs

Echographie 300 Dhs

Total 500 Dhs

Dr BENLEMLIH
Specialiste en Urologie
Imm. Nouria 3rd Space Agadir
Talborjt Agadir
Tél: 05 28 84 44 49