

**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**

M22- 0020537

181985

- Maladie       Dentaire       Optique       Autres

**Cadre réservé à l'adhérent (e)**

Matricule : 2585 Société : Royal Air Maroc  
 Actif       Pensionné(e)       Autre :  
 Nom & Prénom : Mme Benchebraoum Fatima  
 Date de naissance : 28-01-1957  
 Adresse : 180 Impasse Enna Ssine  
 HAY RAHA Beaujour  
 Tél. : 068938990 Total des frais engagés : ..... Dhs

**Cadre réservé au Médecin**

Cachet du médecin :

Date de consultation : 01/11/2023  
 Nom et prénom du malade : Benchebraoum Fatima Age : .....  
 Lien de parenté :  Lui-même       Conjoint       Enfant  
 Nature de la maladie : .....  
 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.

Autorisation CNDP N° : AA-215 / 2019

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 : CASABLANCA Le : 01/11/2023  
 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
01/11/23	G	1	300,15	

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	01/11/23	478,80

### 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 <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th colspan="2">G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </tbody> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	G		00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>	
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
<b>[Création, remont, adjonction]</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																
		DATE DU DEVIS <input type="text"/>																
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# Docteur Mounir EZZOUBI

Neurologue

Electroencéphalogramme ( EEG )

Electromyogramme ( EMG )

Diplômé de l'Université Libre de Bruxelles

Ancien Chef de Clinique aux Hôpitaux de Lille

Ancien Interne au CHU de Dijon

Expert Assermenté Auprès des Tribunaux

01.11.2023

Casablanca, le : .....

# الدكتور منير الزوبي

أخصائي في أمراض الدماغ والجهاز العصبي

التخطيط الكهربائي للدماغ ( الشبكة )

التخطيط الكهربائي للعضلات والأعصاب

خريج كلية الطب ببروكسيل

طبيب سابق

بمستشفيات فرنسا

خبير محلف لدى المحاكم

Mme **BENCHEKROUN Fatiha**

79,80 X 6

**VELAXOR 37.5 MG LP**

1 gélule le soir, au cours du repas, pendant 6 mois.

Docteur Mounir EZZOUBI

PHARMACIE AL AMANA  
Mme Alami Soummi Samira  
Docteur en Pharmacie  
Rue Annanits Beausejou  
Casablanca Tél 05 22 39 09 70

79,80 X 6  
A.S.

PHARMACIE AL AMANA  
Mme Alami Soummi Samira  
Docteur en Pharmacie  
Rue Annanits Beausejou  
Casablanca Tél 05 22 39 09 70

PHARMACIE AL AMANA  
Mme Alami Soummi Samira  
Docteur en Pharmacie  
Rue Annanits Beausejou  
Casablanca Tél 05 22 39 09 70

PHARMACIE AL AMANA  
Mme Alami Soummi Samira  
Docteur en Pharmacie  
Rue Annanits Beausejou  
Casablanca Tél 05 22 39 09 70

# VELAXOR® LP

## VELAXOR® LP

Venlafaxine

37,50 mg

LOT 1206775

EXP 07/25

PPV 79DH80

### Lisez attentivement l'intégralité de cette

Elle contient des informations importantes  
Si vous avez d'autres questions, si vous avez  
Ce médicament vous a été personnellement  
identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir be

### 1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION  
VELAXOR® LP

### b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET

• Gélule dosée à 37,5 mg :

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

et colère) ont été plus fréquents  
études cliniques chez les enfants et adolescents  
antidépresseurs par rapport à ceux traités par placebo. Si,  
en cas de nécessité clinique, la décision de traiter est  
néanmoins prise, le patient devra faire l'objet d'une surveillance  
attentive pour détecter l'apparition de symptômes suicidaires.  
De plus, on ne dispose d'aucune donnée de tolérance à long  
terme chez l'enfant et l'adolescent concernant la croissance, la  
maturation et le développement cognitif et comportemental.

#### c) PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

##### UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

- Chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents  
d'épilepsie,
- Chez les patients à pression intraoculaire élevée ou à risque de  
glaucome aigu à angle fermé,
- En cas de virage maniaque franc,
- Le risque de saignement cutané ou muqueux peut être  
augmenté lors d'un traitement par la venlafaxine.
- Chez les patients hypertendus ou atteints de cardiopathies,
- En cas d'insuffisance rénale ou d'insuffisance hépatique.

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

#### 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 (hypos 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.
- Linzézole : 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.

# VELAXOR® LP

## VELAXOR® LP

Venlafaxine

37,50 mg

LOT 1206775

EXP 07/25

PPV 79DH80

### Lisez attentivement l'intégralité de cette

Elle contient des informations importantes  
Si vous avez d'autres questions, si vous avez  
Ce médicament vous a été personnellement  
identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir be

### 1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION  
VELAXOR® LP

### b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET

• Gélule dosée à 37,5 mg :

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

et colère) ont été plus fréquents  
études cliniques chez les enfants et adolescents  
antidépresseurs par rapport à ceux traités par placebo. Si,  
en cas de nécessité clinique, la décision de traiter est  
néanmoins prise, le patient devra faire l'objet d'une surveillance  
attentive pour détecter l'apparition de symptômes suicidaires.  
De plus, on ne dispose d'aucune donnée de tolérance à long  
terme chez l'enfant et l'adolescent concernant la croissance, la  
maturation et le développement cognitif et comportemental.

#### c) PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

##### UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

- Chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents  
d'épilepsie,
- Chez les patients à pression intraoculaire élevée ou à risque de  
glaucome aigu à angle fermé,
- En cas de virage maniaque franc,
- Le risque de saignement cutané ou muqueux peut être  
augmenté lors d'un traitement par la venlafaxine.
- Chez les patients hypertendus ou atteints de cardiopathies,
- En cas d'insuffisance rénale ou d'insuffisance hépatique.

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

#### 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 (hypos 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.
- Linzézole : 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.

# VELAXOR® LP

## VELAXOR® LP

Venlafaxine

37,50 mg

LOT 1206775

EXP 07/25

PPV 79DH80

### Lisez attentivement l'intégralité de cette

Elle contient des informations importantes  
Si vous avez d'autres questions, si vous avez  
Ce médicament vous a été personnellement  
identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir be

### 1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION  
VELAXOR® LP

### b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET

• Gélule dosée à 37,5 mg :

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

et colère) ont été plus fréquents  
études cliniques chez les enfants et adolescents  
antidépresseurs par rapport à ceux traités par placebo. Si,  
en cas de nécessité clinique, la décision de traiter est  
néanmoins prise, le patient devra faire l'objet d'une surveillance  
attentive pour détecter l'apparition de symptômes suicidaires.  
De plus, on ne dispose d'aucune donnée de tolérance à long  
terme chez l'enfant et l'adolescent concernant la croissance, la  
maturation et le développement cognitif et comportemental.

#### c) PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

##### UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

- Chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents  
d'épilepsie,
- Chez les patients à pression intraoculaire élevée ou à risque de  
glaucome aigu à angle fermé,
- En cas de virage maniaque franc,
- Le risque de saignement cutané ou muqueux peut être  
augmenté lors d'un traitement par la venlafaxine.
- Chez les patients hypertendus ou atteints de cardiopathies,
- En cas d'insuffisance rénale ou d'insuffisance hépatique.

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

#### 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 (hypos 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.
- Linzézole : 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.

# VELAXOR® LP

## VELAXOR® LP

Venlafaxine

37,50 mg

LOT 1206775

EXP 07/25

PPV 79DH80

### Lisez attentivement l'intégralité de cette

Elle contient des informations importantes  
Si vous avez d'autres questions, si vous avez  
Ce médicament vous a été personnellement  
identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir be

### 1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION  
VELAXOR® LP

### b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET

• Gélule dosée à 37,5 mg :

Venlafaxine (DCI) ..... 37,50 mg  
Équivalent en venlafaxine chlorhydrate à : ..... 42,43 mg

• Gélule dosée à 75 mg :

Venlafaxine (DCI) ..... 75,00 mg  
Équivalent 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

et colère) ont été plus fréquents chez les enfants et adolescents antidépresseurs par rapport à ceux traités par placebo. Si, en cas de nécessité clinique, la décision de traiter est néanmoins prise, le patient devra faire l'objet d'une surveillance attentive pour détecter l'apparition de symptômes suicidaires. De plus, on ne dispose d'aucune donnée de tolérance à long terme chez l'enfant et l'adolescent concernant la croissance, la maturation et le développement cognitif et comportemental.

#### c) PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

##### UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

- Chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents d'épilepsie,
- Chez les patients à pression intraoculaire élevée ou à risque de glaucome aigu à angle fermé,
- En cas de virage maniaque franc,
- Le risque de saignement cutané ou muqueux peut être augmenté lors d'un traitement par la venlafaxine.
- Chez les patients hypertendus ou atteints de cardiopathies,
- En cas d'insuffisance rénale ou d'insuffisance hépatique.

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

#### 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 (hypos 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.
- Linzézole : 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.

# VELAXOR® LP

## VELAXOR® LP

Venlafaxine

37,50 mg

LOT 1206775

EXP 07/25

PPV 79DH80

### Lisez attentivement l'intégralité de cette

Elle contient des informations importantes  
Si vous avez d'autres questions, si vous avez  
Ce médicament vous a été personnellement  
identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir be

### 1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION  
VELAXOR® LP

### b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET

• Gélule dosée à 37,5 mg :

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

et colère) ont été plus fréquents  
études cliniques chez les enfants et adolescents  
antidépresseurs par rapport à ceux traités par placebo. Si,  
en cas de nécessité clinique, la décision de traiter est  
néanmoins prise, le patient devra faire l'objet d'une surveillance  
attentive pour détecter l'apparition de symptômes suicidaires.  
De plus, on ne dispose d'aucune donnée de tolérance à long  
terme chez l'enfant et l'adolescent concernant la croissance, la  
maturation et le développement cognitif et comportemental.

#### c) PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

##### UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

- Chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents  
d'épilepsie,
- Chez les patients à pression intraoculaire élevée ou à risque de  
glaucome aigu à angle fermé,
- En cas de virage maniaque franc,
- Le risque de saignement cutané ou muqueux peut être  
augmenté lors d'un traitement par la venlafaxine.
- Chez les patients hypertendus ou atteints de cardiopathies,
- En cas d'insuffisance rénale ou d'insuffisance hépatique.

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

#### 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 (hypos 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.
- Linzézole : 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.

# VELAXOR® LP

## VELAXOR® LP

Venlafaxine

37,50 mg

LOT 1206775

EXP 07/25

PPV 79DH80

### Lisez attentivement l'intégralité de cette

Elle contient des informations importantes  
Si vous avez d'autres questions, si vous avez  
Ce médicament vous a été personnellement  
identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir be

### 1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION  
VELAXOR® LP

### b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET

• Gélule dosée à 37,5 mg :

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

et colère) ont été plus fréquents  
études cliniques chez les enfants et adolescents  
antidépresseurs par rapport à ceux traités par placebo. Si,  
en cas de nécessité clinique, la décision de traiter est  
néanmoins prise, le patient devra faire l'objet d'une surveillance  
attentive pour détecter l'apparition de symptômes suicidaires.  
De plus, on ne dispose d'aucune donnée de tolérance à long  
terme chez l'enfant et l'adolescent concernant la croissance, la  
maturation et le développement cognitif et comportemental.

#### c) PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

##### UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

- Chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents  
d'épilepsie,
- Chez les patients à pression intraoculaire élevée ou à risque de  
glaucome aigu à angle fermé,
- En cas de virage maniaque franc,
- Le risque de saignement cutané ou muqueux peut être  
augmenté lors d'un traitement par la venlafaxine.
- Chez les patients hypertendus ou atteints de cardiopathies,
- En cas d'insuffisance rénale ou d'insuffisance hépatique.

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

#### 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 (hypos 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.
- Linzézole : 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.