

## 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.

### Adresses Mails utiles

- Réclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)
- Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)
- Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto: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](http://www.mupras.com)



## Déclaration de Maladie

N° P19- 066348

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 02488 Société : Retraite R.A.T.  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Retraite R.A.T.  
 Nom & Prénom : AARAICH MOHAMMED  
 Date de naissance : 01.01.1955  
 Adresse : HAY AL WODS LES AL FAOR IMI I NE99  
 Bernoussi CASA.  
 Tél. : 0660718087 Total des frais engagés : 1306,00 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 03 / 11 / 23 - AARAICH  
 Nom et prénom du malade : Saïd Neimane Age :  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : aff. urogénitale, parturite - céphalop  
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances : - déshérence -

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

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

Fait à : CASA Le : 13 / 11 / 2023  
 Signature de l'adhérent(e) :



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Nature des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
3/11/23	Actes		1009H	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie YANA 102 bd Dnss Al Harri Lot 605 Hay Al Baraka - Casablanca Tél: 05 22 / 1 07 03	3/11/23	1206,00

# 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

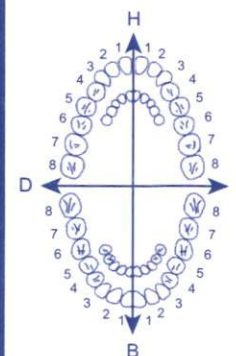
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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		G
00000000	00000000	
35533411	11433553	
	B	

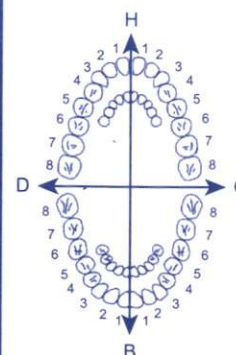
[Création, remont, adjonction]  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# Docteur FARHANE Malika

# الدكتورة فرحان مليكة

D.U. de Gynécologie Médicale  
D.U. de Diabétologie  
D.U. d'Echographie générale  
de la Faculté de Médecine  
de Montpellier  
Médecine Générale  
Ancien médecin des hôpitaux  
de Paris

شهادة طب النساء

دبلوم مرض السكري

دبلوم الفحص بالصدى الصوتي العام

من كلية الطب بمونبيلي

الطب العام

طبيبة سابقا بمستشفيات باريس

صيدلية يانا  
Pharmacie YANA  
102 bd Driss al Harti Lot 605  
Hay Al Baraka - Casablanca  
Tél : 05 22 71 07 03

Casablanca, le :

03/11/20

AAARAIH

2x170.00.

① - Ofi Kess 200 10 24h no 2  
98.80.

② - Neofortan 160 10 24h  
99.00.

③ - ceder 200 10 24h  
2x154.10.

④ - Nohip 200 10 24h  
2x180.00

⑤ - Fluoxet 200 10 24h  
1206.00

صيدلية يانا  
Pharmacie YANA  
102 bd Driss al Harti Lot 605  
Hay Al Baraka - Casablanca  
Tél : 05 22 71 07 03

Dr Malika FARHANE  
05 22 70 71 80  
Bd. Cdt Driss El Harti Hay Al Baraka



# OFIKEN®

Céfixime

**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 ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

## DENOMINATION :

OFIKEN® 200 mg, comprimés pelliculés.

OFIKEN® 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable.

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

### OFIKEN® 200 mg, comprimés pelliculés

Céfixime trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre..... 200 mg

Excipients..... q.s.p un comprimé pelliculé.

### OFIKEN® 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable

Céfixime trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre..... 100 mg

Excipients..... q.s.p 5 ml de suspension reconstituée.

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION :

OFIKEN® 200 mg, comprimé pelliculé, boîtes de 8 et 16.

OFIKEN® 100 mg/5 ml :

Poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml soit 150 doses-kg

Poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml soit 300 doses-kg

Poudre pour suspension buvable en flacon de 100 ml soit 500 doses-kg

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Antibiotiques de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de 3<sup>ème</sup> génération.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

### Comprimé pelliculé :

Ce médicament est indiqué dans le traitement des :

- Otites et sinusites aiguës,
- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Certaines infections urogénitales.

### Poudre pour suspension buvable :

Ce médicament est indiqué chez l'enfant de plus de 6 mois, dans le traitement des :

- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Otites moyennes aiguës,
- Certaines infections urinaires.

## ATTENTION !

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

#### Poudre pour suspension buvable et comprimé pelliculé :

- Allergie connue aux antibiotiques du groupe des céphalosporines, ou à l'un des excipients de ces médicaments.

#### Comprimé pelliculé :

- Enfant de moins de 12 ans.

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

### b) Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

#### Mises en garde spéciales :

Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin. En effet, la survenue d'une réaction allergique impose l'arrêt du traitement. Il existe une possibilité d'allergie (5 à 10% des cas) chez les sujets allergiques aux pénicillines ou autres bêta-lactamines. Signaler à votre médecin toute allergie ou manifestations allergiques survenues lors de traitement par les antibiotiques du groupe des pénicillines.

En cas de diarrhée survenant au cours du traitement, prenez rapidement avis de votre médecin.

Si vous avez déjà eu une anémie hémolytique après la prise d'antibiotiques du groupe des céphalosporines (essoufflement),

vous devez prévenir votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous avez une réaction cutanée sévère de type éruption (rougeur, gonflement, démangeaison) ou un syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse, informez immédiatement votre médecin.

Poudre pour suspension buvable : En raison de la présence de sucrose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome en sucrose-isomaltase (maladies métaboliques rares).

#### Précautions d'emploi :

- Insuffisance Rénale : Il est important de prévenir votre médecin de toutes maladies rénales.

222679

EXP 08 24

PPV 170.00 DH

vous devez

halosporines  
essoufflement),

ouvant  
stevens-John-  
nt, vous devez

e doit pas être  
se ou de déficit

en raison de la

# OFIKEN®

Céfixime

**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 ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

## DENOMINATION :

OFIKEN® 200 mg, comprimés pelliculés.

OFIKEN® 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable.

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

### OFIKEN® 200 mg, comprimés pelliculés

Céfixime trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre..... 200 mg

Excipients..... q.s.p un comprimé pelliculé.

### OFIKEN® 100 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable

Céfixime trihydraté, quantité correspondant à céfixime anhydre..... 100 mg

Excipients..... q.s.p 5 ml de suspension reconstituée.

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION :

OFIKEN® 200 mg, comprimé pelliculé, boîtes de 8 et 16.

OFIKEN® 100 mg/5 ml :

Poudre pour suspension buvable en flacon de 30 ml soit 150 doses-kg

Poudre pour suspension buvable en flacon de 60 ml soit 300 doses-kg

Poudre pour suspension buvable en flacon de 100 ml soit 500 doses-kg

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Antibiotiques de la famille des bêta-lactamines du groupe des céphalosporines de 3<sup>ème</sup> génération.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

### Comprimé pelliculé :

Ce médicament est indiqué dans le traitement des :

- Otites et sinusites aiguës,
- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Certaines infections urogénitales.

### Poudre pour suspension buvable :

Ce médicament est indiqué chez l'enfant de plus de 6 mois, dans le traitement des :

- Infections bronchiques et pulmonaires,
- Otites moyennes aiguës,
- Certaines infections urinaires.

## ATTENTION !

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

#### Poudre pour suspension buvable et comprimé pelliculé :

- Allergie connue aux antibiotiques du groupe des céphalosporines, ou à l'un des excipients de ces médicaments.

#### Comprimé pelliculé :

- Enfant de moins de 12 ans.

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

### b) Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

#### Mises en garde spéciales :

Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin. En effet, la survenue d'une réaction allergique impose l'arrêt du traitement. Il existe une possibilité d'allergie (5 à 10% des cas) chez les sujets allergiques aux pénicillines ou autres bêta-lactamines. Signaler à votre médecin toute allergie ou manifestations allergiques survenues lors de traitement par les antibiotiques du groupe des pénicillines.

En cas de diarrhée survenant au cours du traitement, prenez rapidement avis de votre médecin.

Vous devez prévenir votre médecin avant de prendre ce médicament si vous avez eu une anémie hémolytique après la prise d'un antibiotique.

Si vous avez déjà eu une anémie hémolytique après la prise d'un antibiotique, vous devez prévenir votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous avez une réaction cutanée sévère de type éruption (éruption cutanée) ou un syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse), vous devez prévenir votre médecin.

Poudre pour suspension buvable : En raison de la présence de sucrose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome en sucrose-isomaltase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi :

- Insuffisance Rénale : Il est important de prévenir votre médecin de toutes maladies rénales.

En raison de la présence de sucrose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome en sucrose-isomaltase (maladies métaboliques rares).

222679

EXP 08 24

PPV 170.00 DH

vous devez prévenir votre médecin.

céphalosporines (gonflement),

avant de prendre ce médicament. Si vous avez une réaction cutanée sévère de type éruption (éruption cutanée) ou un syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse), vous devez prévenir votre médecin.

ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome en sucrose-isomaltase (maladies métaboliques rares).

# NEOFORTAN®

(phloroglucinol dihydraté)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés effervescents dosés à 80 mg : Boîte de 10
- Comprimés effervescents dosés à 160 mg : Boîte de 10
- Suppositoires dosés à 150 mg : Boîte de 8

## COMPOSITION QUALITATIVE

- **Comprimé effervescent à 80 mg**  
Phloroglucinol dihydraté ..... 80 mg

- **Comprimé effervescent à 160 mg**  
Phloroglucinol dihydraté ..... 160 mg

**Excipient :** acide citrique, bicarbonate de sodium, saccharine sodique, benzoate de sodium qsp 1 comprimé effervescent

- **Suppositoire à 150 mg**  
Phloroglucinol dihydraté ..... 150 mg

**Excipient :** triméthyl phloroglucinol, silice colloïdale anhydre, glycérides hémissynthétiques qsp 1 suppositoire .

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

NEOFORTAN® est préconisé dans :

- Le traitement symptomatique des douleurs liées aux troubles fonctionnels du tube digestif et des voies biliaires (dyskinésie biliaire, colite spasmodique), colique hépatique
- Le traitement des manifestations spasmodiques et douloureuses aiguës des voies urinaires : coliques néphrétiques
- Le traitement symptomatique des manifestations spasmodiques douloureuses en gynécologie (dysménorrhée)
- Le traitement adjuvant des contractions au cours de la grossesse en association au repos

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

ce médicament ne doit pas être utilisé dans le cas suivant :

- Hypersensibilité au phloroglucinol.

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

## MISES EN GARDE SPECIALES

L'association de phloroglucinol avec les antalgiques majeurs tels que la morphine ou ses dérivés doit être évitée en raison de leur effet spasmogène.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES, ET NOTAMMENT les antalgiques dérivés, IL FAUT SIGNALER SYMPTOMES D'INTERACTIONS EN COURS A VOTRE MEDECIN

NEOFORTAN® 160 mg

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

### Grossesse

Les études réalisées chez l'animal n'ont pas montré d'effets tératogènes. En l'absence d'effet tératogène dans l'espèce humaine n'est pas attendu.

En clinique, l'utilisation relativement récente n'a apparemment révélé aucun risque malformatif.

Toutefois, l'utilisation du phloroglucinol doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

PPV 98DH80  
EXP 09/2025  
LOT 28057 4



# OEDES® 20 mg Microgranules gastro-résistants en gélule (Omeprazole)

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.  
Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.  
Si vous avez d'autres questions, si vous avez une doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

## 1. Identification du médicament:

### Forme pharmaceutique et présentation:

OEDES® 20 mg. Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56.

### 2. Composition du médicament :

#### Principe actif:

Omeprazole ..... 20 mg

EXCIPIENTS : q.s.p une gélule.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg contient la substance active Omeprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

### 4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

#### Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

#### Chez les enfants :

- les enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel  $\geq 10$  kg : le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

#### Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

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

Veillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.  
Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.  
Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

#### Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous :

#### Utilisation chez les adultes :

**Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide :**  
Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement

gazeux, un jus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans de la compote de pomme.

• Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.

• Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contiennent le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

#### 6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES® 20 mg, gélule :

- si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES® 20 mg.
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lansoprazole, rabeprazole, ésomeprazole).

• Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

• Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

#### 7. Effets indésirables :

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

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du cou, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

- Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un gonflement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.

• Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

**Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)**

- Maux de tête.
- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulences.
- Nausées ou vomissements.
- Polypes bénins dans l'estomac.

**Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)**

- Gonflement des pieds et des chevilles.
- Troubles du sommeil (insomnie).
- Elourdissements, fourmillement.
- Vertiges.

• Modifications des résultats fonctionnement de votre foie.

- Eruptions cutanées, urticaire et
- Malaise général, manque d'énergie.

**Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)**

- Troubles sanguins tels qu'une blanchité ou de plaquettes. Ces faiblesses, des ecchymoses ou fat
- Réactions allergiques, parfois des lèvres, de la langue et de la
- Diminution du taux de sodium dans le sang. Ceci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.
- Agitation, confusion ou dépression.
- Troubles du goût.

- Vous avez des selles noires (teintées de sang).
- Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'oméprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses.
- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères.
- Si vous avez déjà eu de développer une réaction cutanée après un traitement par un médicament similaire à OEDES® qui réduit l'acide de l'estomac.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (Chromogranine A).

**Si vous prenez OEDES® 20 mg au long-cours (durée supérieure à un an) :** votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les symptômes et événements nouveaux ou exceptionnels quand vous voyez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre traitement avec OEDES® 20 mg. Vous devez pas de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

#### Enfants :

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que celui-ci ne soit pas recommandé. Ne donner pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou  $< 10$  kg.

#### Mentions relatives aux excipients à effet notoire :

En raison de la présence de Saccharose, ce médicament est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucralosylomaltase (maladies héréditaires rares).

#### 9. Interactions avec d'autres médicaments :

**Prise d'autres médicaments :**  
Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. OEDES® 20 mg peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments.

**Si vous prenez un effet sur OEDES® 20 mg :**  
Vous ne devez pas prendre OEDES® 20 mg si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir utilisé pour traiter l'infection par le VIH.

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Kétoconazole, itraconazole

LOT 211262  
EXP 04/2024  
PPV 99.00DH

- Diminution du taux de sodium dans le sang. Ceci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.
- Sanguinavir (utilisé pour traiter l'infection de sang (thrombus)).
- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang).
- Ertrofibrin (utilisé dans le traitement du caillots de sang).

**NOLIP®**

## Rosuvastatine 10 mg et 20 mg

### Boîtes de 10 et 30 comprimés pelliculés

**Veillez 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 médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

#### 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

NOLIP® 10 mg et 20 mg.

#### 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

NOLIP® 10 mg	Par comprimé pelliculé
Rosuvastatine calcique	10,395 mg
Equivalent à Rosuvastatine (DCI).....	10,000 mg
NOLIP® 20 mg	
Rosuvastatine calcique	20,790 mg
Equivalent à Rosuvastatine (DCI).....	20,000 mg

**Excipients communs:** Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Croscopolldone, Opadry Rose.

**Excipients à effet notoire:** Lactose, sodium.

#### 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de l'HMG Co-A réductase, Code ATC : C10AA07.

#### 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NOLIP® est indiqué dans :

##### Traitement des hypercholestérolémies :

- Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type II a incluant les hypercholestérolémies familiales hétérozygotes) ou dyslipidémies mixtes (type II b), en complément d'un régime lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (exercice, perte de poids) n'est pas suffisante.

- Hypercholestérolémie familiale homozygote, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipémiants (notamment l'aphérese des LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

##### Prévention des événements cardiovasculaires :

- Prévention des événements cardiovasculaires majeurs chez les patients estimés à haut risque de faire un premier événement cardiovasculaire, en complément de la correction des autres facteurs de risque.

#### 5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

##### Mode et voie d'administration :

Voie orale.

NOLIP® peut être administré à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

##### Durée du traitement et fréquence d'administration :

Avant de débuter le traitement, le patient doit suivre un régime hypocholestérolémiant adapté qu'il devra continuer pendant toute la durée du traitement.

La posologie sera adaptée selon l'objectif thérapeutique et la réponse du patient, en fonction des recommandations en vigueur.

##### Traitement des hypercholestérolémies :

La dose initiale recommandée est de 5 ou 10 mg une fois/jour par voie orale aussi bien chez les patients naïfs que chez les patients précédemment traités par un autre inhibiteur de l'HMG-CoA réductase. Pour un patient donné, le choix de la dose initiale devra tenir compte du taux de LDL-C, du risque cardiovasculaire potentiel ainsi que du risque de survenue d'effets indésirables.

Une augmentation de la posologie à la dose supérieure peut se faire après 4 semaines si besoin.

Compte tenu de l'augmentation du nombre d'effets indésirables observés à la dose de 40 mg par

la normale.

- Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min).

- Myopathie.

- Chez les patients recevant de la ciclosporine de façon concomitante.

- Grossesse, allaitement et chez les femmes en âge de procréer n'utilisant pas de moyens contraceptifs appropriés.

La dose de 40 mg est contre-indiquée chez les patients présentant des facteurs prédisposants de myopathie/rhabdomyolyse. Ces facteurs incluent :

- Insuffisance rénale modérée (clairance de la créatinine < 60 ml/min).

- Hypothyroïdie.

- Antécédents personnels ou familiaux de maladies musculaires génétiques.

- Antécédents personnels d'atteinte musculaire avec un autre inhibiteur de l'HMG-CoA réductase ou un fibraté.

- Consommation excessive d'alcool.

- Situations favorisant une élévation des taux plasmatiques de rosuvastatine.

- Patients asiatiques.

- Association aux fibrates.

#### 7. EFFETS INDESIRABLES

COMME TOUS LES MEDICAMENTS, CE MEDICAMENT PEUT PROVOQUER DES EFFETS INDESIRABLES, MAIS ILS NE SURVIENNENT PAS SYSTEMATIQUEMENT CHEZ TOUT LE MONDE.

- **Affections endocriniennes :** diabète de type II.

- **Affections du système nerveux :** céphalées et sensations vertigineuses.

- **Affections gastro-intestinales :** constipation, nausées et douleur abdominale.

- **Affections de la peau et du tissu sous cutané :** Prurit, rash et urticaire.

- **Affections musculo squelettiques et systémiques :** myalgie.

- **Troubles généraux et anomalies au site d'administration :** asthénie.

SI UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT GRAVE OU SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNES DANS CETTE NOTICE, VEUILLEZ EN INFORMER VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

#### 8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution dans les cas suivants :

- **Effets rénaux :** une protéinurie a été observée chez les patients traités par de fortes doses de rosuvastatine en particulier à la dose de 40 mg. Des tests fonctionnels rénaux devront être envisagés régulièrement au cours du suivi des patients.

- **Effets musculaires :** myalgies, myopathies et rarement rhabdomyolyses ont été observés chez des patients traités par rosuvastatine à toutes les doses, en particulier aux doses > 20 mg.

- **Dosage de la créatine phosphokinase (CPK) :** si le taux initial de CPK > 5 fois la normale est confirmé, le traitement ne devra pas être débuté.

- **Effets hépatiques :** une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la limite supérieure de la normale doit conduire à l'arrêt du traitement ou à une diminution de la dose. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques au début du traitement et 3 mois après.

- **Inhibiteurs de protéases :** une myopathie a été observée chez les sujets recevant de fortes doses de protéase en association avec des inhibiteurs de protéases.

- **Pneumopathie interstitielle :** une pneumopathie interstitielle a été observée chez les patients traités par statine doit être surveillée.

- **Diabète :** chez certains patients, une hyperglycémie a été observée. Une surveillance du risque (glycémie à jeun, compléments de triglycérides, hypertension) devra être effectuée.

- **Lactose :** l'utilisation de ce médicament chez les patients souffrant de déficits en lactase (maladies héréditaires) ou de déficits en galactose, un déficit en lactase congénital ou de déficits en galactose (maladies héréditaires) devra être surveillé.

- **Sodium :** ce médicament contient du sodium. Une surveillance de l'apport en sodium devra être effectuée.

EN CAS DE DOUTE, IL EST RECOMMANDÉ DE CONSULTER VOTRE PHARMACIEN.

#### 9. INTERACTIONS

Effet de l'administration concomitante de médicaments sur la rosuvastatine :

15/4/10

ne a été  
hibiteurs  
atient, le  
à  
ux des  
plérance  
du  
lant leur  
ECIN OU



**NOLIP®**

# Rosuvastatine 10 mg et 20 mg Boîtes de 10 et 30 comprimés pelliculés

**Veillez 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 médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

NOLIP® 10 mg et 20 mg.

## 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

NOLIP® 10 mg	Par comprimé pelliculé
Rosuvastatine calcique	10,395 mg
Equivalent à Rosuvastatine (DCI).....	10,000 mg
NOLIP® 20 mg	
Rosuvastatine calcique	20,790 mg
Equivalent à Rosuvastatine (DCI).....	20,000 mg

**Excipients communs:** Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Croscopolldone, Opadry Rose.

**Excipients à effet notoire:** Lactose, sodium.

## 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de l'HMG Co-A réductase, Code ATC : C10AA07.

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NOLIP® est indiqué dans :

### Traitement des hypercholestérolémies :

- Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type II a incluant les hypercholestérolémies familiales hétérozygotes) ou dyslipidémies mixtes (type II b), en complément d'un régime lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (exercice, perte de poids) n'est pas suffisante.

- Hypercholestérolémie familiale homozygote, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipémiants (notamment l'aphérese des LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

### Prévention des événements cardiovasculaires :

- Prévention des événements cardiovasculaires majeurs chez les patients estimés à haut risque de faire un premier événement cardiovasculaire, en complément de la correction des autres facteurs de risque.

## 5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

### Mode et voie d'administration :

Voie orale.

NOLIP® peut être administré à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

### Durée du traitement et fréquence d'administration :

Avant de débuter le traitement, le patient doit suivre un régime hypocholestérolémiant adapté qu'il devra continuer pendant toute la durée du traitement.

La posologie sera adaptée selon l'objectif thérapeutique et la réponse du patient, en fonction des recommandations en vigueur.

### Traitement des hypercholestérolémies :

La dose initiale recommandée est de 5 ou 10 mg une fois/jour par voie orale aussi bien chez les patients naïfs que chez les patients précédemment traités par un autre inhibiteur de l'HMG-CoA réductase. Pour un patient donné, le choix de la dose initiale devra tenir compte du taux de LDL-C, du risque cardiovasculaire potentiel ainsi que du risque de survenue d'effets indésirables.

Une augmentation de la posologie à la dose supérieure peut se faire après 4 semaines si besoin.

Compte tenu de l'augmentation du nombre d'effets indésirables observés à la dose de 40 mg par

la normale.

- Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min).

- Myopathie.

- Chez les patients recevant de la ciclosporine de façon concomitante.

- Grossesse, allaitement et chez les femmes en âge de procréer n'utilisant pas de moyens contraceptifs appropriés.

La dose de 40 mg est contre-indiquée chez les patients présentant des facteurs prédisposants de myopathie/rhabdomyolyse. Ces facteurs incluent :

• Insuffisance rénale modérée (clairance de la créatinine < 60 ml/min).

• Hypothyroïdie.

• Antécédents personnels ou familiaux de maladies musculaires génétiques.

• Antécédents personnels d'atteinte musculaire avec un autre inhibiteur de l'HMG-CoA réductase ou un fibraté.

• Consommation excessive d'alcool.

• Situations favorisant une élévation des taux plasmatiques de rosuvastatine.

• Patients asiatiques.

• Association aux fibrates.

## 7. EFFETS INDESIRABLES

COMME TOUS LES MEDICAMENTS, CE MEDICAMENT PEUT PROVOQUER DES EFFETS INDESIRABLES, MAIS ILS NE SURVIENNENT PAS SYSTEMATIQUEMENT CHEZ TOUT LE MONDE.

• **Affections endocriniennes :** diabète de type II.

• **Affections du système nerveux :** céphalées et sensations vertigineuses.

• **Affections gastro-intestinales :** constipation, nausées et douleur abdominale.

• **Affections de la peau et du tissu sous cutané :** Prurit, rash et urticaire.

• **Affections musculo squelettiques et systémiques :** myalgie.

• **Troubles généraux et anomalies au site d'administration :** asthénie.

SI UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT GRAVE OU SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNES DANS CETTE NOTICE, VEUILLEZ EN INFORMER VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

## 8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution dans les cas suivants :

• **Effets rénaux :** une protéinurie a été observée chez les patients traités par de fortes doses de rosuvastatine en particulier à la dose de 40 mg. Des tests fonctionnels rénaux devront être envisagés régulièrement au cours du suivi des patients.

• **Effets musculaires :** myalgies, myopathies et rarement rhabdomyolyses ont été observés chez des patients traités par rosuvastatine à toutes les doses, en particulier aux doses > 20 mg.

• **Dosage de la créatine phosphokinase (CPK) :** si le taux initial de CPK > 5 fois la normale est confirmé, le traitement ne devra pas être débuté.

• **Effets hépatiques :** une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la limite supérieure de la normale doit conduire à l'arrêt du traitement ou à une diminution de la dose. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques au début du traitement et 3 mois après.

• **Inhibiteurs de protéases :** une myopathie a été observée chez les sujets recevant de fortes doses de protéase en association avec des inhibiteurs de protéases.

• **Pneumopathie interstitielle :** une pneumopathie interstitielle a été observée chez les patients traités par statine doit être surveillée.

• **Diabète :** chez certains patients, une hyperglycémie a été observée. Une surveillance du risque (glycémie à jeun, compléments de triglycérides, hypertension) devra être effectuée.

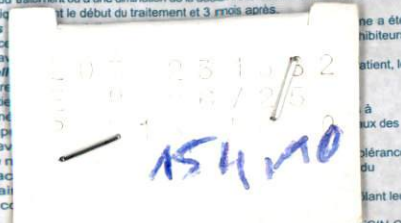
• **Lactose :** l'utilisation de ce médicament chez les patients atteints de déficience en lactase ou de galactose, un déficit en lactase congénitale (maladies héréditaires) ou de déficience en lactase acquise.

• **Sodium :** ce médicament contient du sodium. Une surveillance de l'apport en sodium devra être effectuée.

EN CAS DE DOUTE, IL EST RECOMMANDÉ DE CONSULTER VOTRE PHARMACIEN.

## 9. INTERACTIONS

Effet de l'administration concomitante de médicaments sur la rosuvastatine :



# FLUOXET<sup>®</sup> 20 mg, gélules fluoxétine

**Veillez 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 à 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 FLUOXET 20 mg, gélules et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FLUOXET 20 mg, gélules ?
3. Comment prendre FLUOXET 20 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLUOXET 20 mg, gélules ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE FLUOXET 20 mg, gélules ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC: N06AB03

FLUOXET 20 mg, gélules, contient une substance active, la fluoxétine, et 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 : FLUOXET 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 âgé de 8 ans et plus et l'adolescent :

- Un épisode dépressif modéré à sévère qui ne répond pas à une prise en charge psychothérapeutique après 4 à 6 séances. Chez les enfants et adolescents présentant un épisode dépressif modéré à sévère, FLUOXET ne devrait être proposé qu'en association avec une prise en charge psychothérapeutique.

### Comment FLUOXET fonctionne

Tout le monde possède dans son cerveau une substance appelée sérotonine. Les personnes qui sont déprimées, qui souffrent de troubles obsessionnels compulsifs ou de boulimie ont des taux moins élevés de sérotonine que les autres. Le fonctionnement de FLUOXET et des autres ISRS n'est pas totalement expliqué mais ils pourraient aider à augmenter le taux de sérotonine dans le cerveau. Traiter ces maladies est important pour vous aider à vous sentir mieux. Si elle n'est pas traitée, votre maladie peut ne pas disparaître, peut s'aggraver et être plus difficile à soigner.

Il est possible qu'il soit nécessaire que vous suiviez votre traitement pendant plusieurs semaines ou plusieurs mois afin de s'assurer que les symptômes disparaissent.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLUOXET 20 mg, gélules ?

**Ne prenez jamais FLUOXET 20 mg, gélules :**

- Si vous êtes allergique à la fluoxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6. Si vous développez une éruption cutanée ou d'autres réactions allergiques (telles que démangeaisons, gonflement des lèvres ou du visage, ou un essoufflement), contactez votre médecin immédiatement.
- Si vous prenez d'autres médicaments sélectifs et irréversibles de la monoamine oxydase (MAO) (comme les antidépresseurs tricycliques, les antidépresseurs sélectifs et irréversibles de la monoamine oxydase).

Le traitement par FLUOXET ne doit être interrompu que sous la surveillance de votre médecin.

Ne prenez aucun IMAO non sélectif et irréversible.

Ne prenez aucun IMAO non sélectif et irréversible pendant ou immédiatement après l'arrêt de votre traitement par FLUOXET. Si FLUOXET vous a été prescrit pendant une longue durée et/ou à des doses élevées, votre médecin devra envisager un intervalle de temps plus long.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.  
- Faites attention à votre alimentation. Adressez-vous à votre médecin pour plus d'informations.  
- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

- Si vous prenez un traitement par FLUOXET, évitez l'alcool.

LOT 230824  
EXP 02 2026  
PPV 180.00

numéros  
FLUOXET

FLUOXET



# FLUOXET<sup>®</sup> 20 mg, gélules fluoxétine

**Veillez 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 à 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 FLUOXET 20 mg, gélules et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FLUOXET 20 mg, gélules ?
3. Comment prendre FLUOXET 20 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLUOXET 20 mg, gélules ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE FLUOXET 20 mg, gélules ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC: N06AB03  
FLUOXET 20 mg, gélules, contient une substance active, la fluoxétine, et 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 : FLUOXET 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 âgé de 8 ans et plus et l'adolescent :

- Un épisode dépressif modéré à sévère qui ne répond pas à une prise en charge psychothérapeutique après 4 à 6 séances. Chez les enfants et adolescents présentant un épisode dépressif modéré à sévère, FLUOXET ne devrait être proposé qu'en association avec une prise en charge psychothérapeutique.

### Comment FLUOXET fonctionne

Tout le monde possède dans son cerveau une substance appelée sérotonine. Les personnes qui sont déprimées, qui souffrent de troubles obsessionnels compulsifs ou de boulimie ont des taux moins élevés de sérotonine que les autres. Le fonctionnement de FLUOXET et des autres ISRS n'est pas totalement expliqué mais ils pourraient aider à augmenter le taux de sérotonine dans le cerveau. Traiter ces maladies est important pour vous aider à vous sentir mieux. Si elle n'est pas traitée, votre maladie peut ne pas disparaître, peut s'aggraver et être plus difficile à soigner.

Il est possible qu'il soit nécessaire que vous suiviez votre traitement pendant plusieurs semaines ou plusieurs mois afin de s'assurer que les symptômes disparaissent.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLUOXET 20 mg, gélules ?

**Ne prenez jamais FLUOXET 20 mg, gélules :**  
- Si vous êtes allergique à la fluoxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6. Si vous développez une éruption cutanée ou d'autres réactions allergiques (telles que démangeaisons, gonflement des lèvres ou du visage, ou un essoufflement), contactez votre médecin immédiatement.

- Si vous prenez d'autres médicaments sélectifs et irréversibles de la monoamine oxydase (MAO) (comme les médicaments utilisés pour le traitement des dépressions).

Le traitement par FLUOXET ne doit être interrompu que sous la surveillance de votre médecin.

**Ne prenez aucun IMAO non sélectif et irréversible pendant ou immédiatement après l'arrêt de votre traitement par FLUOXET.** Si FLUOXET vous a été prescrit pendant une longue durée et/ou à des doses élevées, votre médecin devra envisager un intervalle de temps plus long.

- Si vous prenez un traitement pour une augmentation de la tension artérielle. Faites attention. Adressez-vous à votre médecin pour la prise de FLUOXET.

- Problèmes cardiaques.

- Début de fièvre, troubles mentaux tels que syndrome apathique.

- Bien que la fluoxétine soit un médicament à action prolongée, elle pourrait devoir être prise à jeun.

- Manie ou antécédents de manie. Consultez votre médecin.

- Antécédents de saignement interne ou externe.

- Prise de médicaments anticoagulants.

- Convulsions ou antécédents de convulsions.

- Electroconvulsions.

- Traitement en cours pour la prise de poids.

- Impatiences, augmentation de la tension artérielle.

- Diabète : votre traitement peut nécessiter une modification de la dose.

- Rythme cardiaque anormal.

- L'utilisation de substances psychoactives.

- Glaucome (augmentation de la pression intra-oculaire).

- Si vous souffrez de troubles de la vision.

- Si vous avez des idées suicidaires.

- Si vous avez des idées de suicide.

- Si vous avez des idées de suicide.

- Si vous avez des idées de suicide.

- Si vous avez des idées de suicide.

- Si vous avez des idées de suicide.

- Si vous avez des idées de suicide.

- Si vous avez des idées de suicide.

- Si vous avez des idées de suicide.

- Si vous avez des idées de suicide.

- Si vous avez des idées de suicide.

- Si vous avez des idées de suicide.

- Si vous avez des idées de suicide.

- Si vous avez des idées de suicide.

- Si vous avez des idées de suicide.

- Si vous avez des idées de suicide.

- Si vous avez des idées de suicide.

- Si vous avez des idées de suicide.

- Si vous avez des idées de suicide.

- Si vous avez des idées de suicide.

- Si vous avez des idées de suicide.

- Si vous avez des idées de suicide.

- Si vous avez des idées de suicide.

LOT 230824  
EXP 02 2026  
PPV 180.00

numéros  
FLUOXET