

# 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.
- les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

## Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

## Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée une fois par an.

## Adresses Mails utiles

- Reclamation : 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](http://www.mupras.com)

19.09.19

M23- N° 0032596

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

### Cadre réservé à l'adhérent [e]

Matricule : 14.67 Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : MOUINE BRAHIM

Date de naissance : 01-06-1951

Adresse : N° 14 lot 106 place Hassan II 10ème étage

Casablanca - Maroc

Tél. : 0664-94-12-31 Total des frais engagés : 10.000.000 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 26/09/2019

Nom et prénom du malade : MOUINE BRAHIM Age :

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : Maladie cardiaque

Affection longue durée ou chronique :  ALD  ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : ..... Le : ..... / ..... / .....

Signature de l'adhérent(e) : .....  
[Signature over a large black redacted area]

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	26 A2 2023	1354,40

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

ANNALES RADIOGRAPHIQUES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Cœfficients	Montant des Honoraires

## AUXILIAIRES MEDICAUX

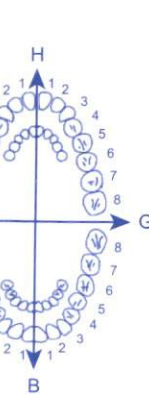
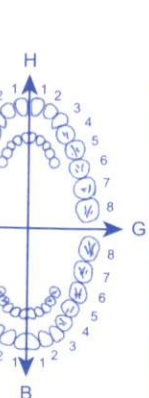
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

### Important

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	CCEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DEBUT D'EXECUTION FIN D'EXECUTION				
								
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE							
								
$  \begin{array}{r}  H \quad 25533412 \quad 21433552 \\  D \quad 00000000 \quad 00000000 \\  \hline  B \quad 00000000 \quad 00000000 \\  \quad 35533411 \quad 11433553  \end{array}  $ <p><b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>								
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS	VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION							



Casablanca le ..... 19/12/2023

## **ORDONNANCE**

Neuen  
Bushim  
③ Boite

(79,80x3) Velenkor 37, 5.  
1 gel x 21j  
(190,70x2) scite p 2 s.  
1 gel x 21j

(23, 70xu) 3) Troubles 10  
100x21

(34,70x4) Zepa 65

(99.00x25) → CUP SV medit

2 (84.50x3) 6 Zetelux 100  
1 getrocknet

P.P.C : 99 DH  
Dluo: 01/26 Lot: M031J

P.P.C : 99 DH  
Dlvo: Lot :  
01/26 M031J

~~Box 109 sub solution Non  
psychotique et psychotique~~  
~~Mr. BOULAYOT~~  
~~Enfant - Adolescent~~  
~~INPE : 111005856~~  
~~de 10 mois~~

# Zetalax DM® microlavement

## QUAND UTILISER ZETALAX DM® MICROLAVEMENT :

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

## COMMENT FONCTIONNE ZETALAX DM® MICROLAVEMENT :

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

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

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

## CAS DANS LESQUELS IL NE FAUT PAS UTILISER LE PRODUIT :

Zetalax DM® Microlavement ne doit pas être utilisé en cas de douleur abdominale aiguë, nausée, vomissement, obstruction intestinale, saignement rectal d'origine inconnue, grave état de déshydratation, rectocolite hémorragique et inflammation hémorroïdale.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux ingrédients contenus dans le produit.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

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

## COMMENT UTILISER CE PRODUIT

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

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 12 ans.

Suivre attentivement le mode d'emploi.

Conserver hors de portée des enfants.

## INGÉDIENTS :

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

## DATE D'ÉMISSION :

08/05/2011

Dispositif médical classe 1.

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



### Fabricant

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

### Importé au Maroc par :

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

### Distribué au Maroc par :

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

# ZEPAM® 6 mg

bromazépam

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

PPV : 34DH70

PER : 09/26

LOT : M2954

## Composition :

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

Excipients : Q.S.P 1 comprimé.

Excipient à effet notoire : lactose.

## Forme pharmaceutique :

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

## Dans quels cas utiliser ce médicament ?

C'est un anxiolytique de la famille des benzodiazépines.

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

## Attention !

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

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

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

PPV : 34DH70

PER : 09/26

LOT : M2954

### b) Posologie usuelle

En pratique courante :

Chez l'adulte, en début de traitement, la posologie quotidienne 1 comprimé-bâtonnet, réparti le plus souvent de la manière suivante :

- 1/4 de comprimé-bâtonnet le matin (1,5 mg).
- 1/4 de comprimé-bâtonnet à midi (1,5 mg).
- 1/2 comprimé-bâtonnet le soir (3 mg).

Elle doit ensuite être adaptée individuellement en fonction de l'efficacité et de la tolérance.

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

Le comprimé n'est pas une forme adaptée à l'enfant de moins de 12 ans.

Enfant, sujet âgé, insuffisant rénal ou hépatique : il est recommandé de diminuer la posologie. Par exemple la moitié de la posologie moyenne peut être suffisante.

PPV : 34DH70

PER : 09/26

LOT : M2954

### c) Mode et voie d'administration

Voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

### d) Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

Les prises devront être régulièrement réparties dans la journée.

### e) Durée du traitement

Ne pas dépasser 12 semaines de traitement sans avis médical.

Le traitement doit être aussi bref que possible.

L'indication sera réévaluée régulièrement, surtout en l'absence de symptômes.

### Effets non souhaités et gênants :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

Troubles de la mémoire, sensation d'ivresse, somnolence en particulier chez la personne âgée, ralentissement des idées, sensation de fatigue musculaire, baisse de la libido, éruption cutanée, troubles du comportement.

Exceptionnellement :

- réactions paradoxales avec augmentation de l'anxiété, agitation, agressivité, confusion des idées, hallucinations;
- amnésie antérograde.

Ces troubles nécessitent l'arrêt du traitement.

PPV : 34DH70

PER : 09/26

LOT : M2954

### f) Précautions d'emploi

Des précautions sont nécessaires en cas de myasthénie.

Utilisé seul, ce médicament n'est pas adapté au traitement des états dépressifs.

Une prise prolongée ou des doses importantes de ce médicament favorisent une dépendance.

# VELAXOR® LP

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

LOT 1209706

EXP 09/25

PPV 79DH80

## 1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION  
VELAXOR® LP

### b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

• Gérule dosée à 37,5 mg :	Par gélule
Venlafaxine (DCI) .....	37,50 mg
Équivalent en Venlafaxine chlorhydrate à :	42,43 mg
• Gérule 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

Gérule à libération prolongée.

### d) PRÉSENTATIONS

• Gérule dosée à 37,5 mg	: Boîte de 30.
• Gérule 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 récidives dépressives chez les patients présentant un trouble unipolaire.
- Trouble anxiété 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 récidives dépressives s'adresse à des patients ayant présenté (y compris l'épisode en cours de

traitement) au moins d'intensité modérée à

- Utilisation chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans. Les tentatives de suicide (principalement hostiles et colères) ont été plus fréquentes chez les patients traités par les antidépresseurs par rapport à ceux traités par placebo. Si, en cas de nécessité d'une réanimoins prise, le patient est attentif pour détecter l'agitation. De plus, on ne dispose d'aucune information sur la sécurité chez l'enfant et l'adolescent au cours de la maturation et le développement.

### c) PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

#### UTILISER CE MÉDICAMENT

- Chez les patients épileptiques.
- Chez les patients à pression intra-oculaire 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 DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### d) INTERACTIONS MÉDAMENTEUSES

#### Contre-indiquées :

- IMAO non sélectifs (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, hyperréflexie, rigidité, hyperactivité), végétatif (hypo ou hypertension, tachycardie, trismos, 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.
- Linézolid : 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.

LOT 1209706

EXP 09/25

PPV 79DH80

LOT 1209706

EXP 09/25

PPV 79DH80

# Tranxène® 5 mg

# Tranxène® 10 mg

Clorazépate dipotassique

Gélule

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la refaire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## 1. QU'EST-CE QUE TRANXENE, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

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

Ce médicament est utilisé :

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

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TRANXENE, gélule ?

Ne prenez jamais TRANXENE, gélule :

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

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

## Avertissements et précautions

**Avant de prendre TRANXENE, prévenez votre médecin :**

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

**Avant de prendre TRANXENE, vous devez savoir que :**

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

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

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

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

• une difficulté à coordonner certains mouvements (altération des fonctions psychomotrices). Ces troubles peuvent être d'origine psychologique. Dans de tels cas, vous devrez être le plus rapidement possible. Divers facteurs semblent favoriser la dépendance :

- si vous prenez TRANXENE à long terme,
- si vous prenez une dose trop élevée,
- si vous avez déjà présenté des troubles de la mémoire, substance la dépendance peut survenir.

**Arrêter BRUTALEMENT**

**l'apparition d'un phénomène**  
Celui-ci se caractérise par, en quelques jours, de l'insomnie, douleurs musculaires, également une agitation, engourdissement ou des sensations anormales au niveau physique, etc... Pour plus d'information, voir rubrique 4.

## Risque de rebond

Une réapparition temporaire de l'anxiété. Afin de diminuer le risque de l'anxiété, la dose sera progressivement diminuée.

Plusieurs études épidémiologiques ont montré que les personnes qui prennent des benzodiazépines et arrêtent le traitement ont un risque de réapparition de l'anxiété.

Le lien de causalité n'a pas été établi.

## Risques de l'utilisation de TRANXENE

La prise concomitante de TRANXENE et d'autres médicaments peut entraîner des effets indésirables.

La prise concomitante de TRANXENE et d'autres médicaments peut entraîner des effets indésirables.

## Autres médicaments et TRANXENE

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou si vous pourriez prendre tout autre médicament.

Vous devez prévenir votre médecin si vous prenez TRANXENE et si vous prenez d'autres médicaments.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

La prise de TRANXENE peut entraîner des effets indésirables.

# S-CITAP® 5mg, 10mg et 20mg

## (Escitalopram oxalate)

1209002/62

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre 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. Composition du médicament:

Escitalopram (sous forme escitalopram oxalate) ..... 5mg, 10mg ou 20mg  
Mannitol, Cellulose microcristalline, Croscarmellose sodique, Amidon de maïs, Stéarate de magnésium, Opadry blanche, Eau purifiée q.s.p 1 comprimé

### 2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

L'escitalopram est un antidépresseur/inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (ISRS).

### 3. Forme et présentation

S-CITAP 5mg, comprimés pelliculés. Boîtes de 20 et 30.  
S-CITAP 10mg, comprimés pelliculés. Boîtes de 20, 30 et 60.  
S-CITAP 20mg, comprimés pelliculés. Boîtes de 20 et 30.

### 4. Indications thérapeutiques :

- Traitement des épisodes dépressifs majeurs (caractérisés).
- Traitement du trouble panique avec ou sans agoraphobie.
- Traitement du trouble «anxiété sociale» (phobie sociale).
- Traitement du trouble anxiété généralisée.
- Traitement des troubles obsessionnels compulsifs.

### 5. Posologie :

#### POSOLOGIE

Respectez toujours strictement les consignes données par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

#### Adultes

#### Dépression

La posologie habituellement recommandée de S-CITAP est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

#### Trouble panique

La posologie initiale de S-CITAP au cours de la première semaine de traitement est de 5 mg par jour en une prise, puis une augmentation à 10 mg par jour est effectuée. La posologie pourra être encore augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

#### Trouble anxiété sociale

La posologie habituellement recommandée de S-CITAP est de 10 mg par jour en une prise. Votre médecin pourra diminuer la posologie à 5 mg par jour ou l'augmenter jusqu'à un maximum de 20 mg par jour, selon votre réponse au traitement.

#### Trouble anxiété généralisée

La posologie habituellement recommandée de S-CITAP est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

#### Troubles obsessionnels compulsifs

La posologie habituellement recommandée de S-CITAP est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

nécessaire.

- Si vous avez une quantité de sodium dans le sang
- Si vous avez tendance à saigner ou à avoir des ble
- Si vous recevez un traitement par électrochocs.
- Si vous présentez une maladie coronarienne.

### Veuillez noter

Certains patients maniaco-dépressifs peuvent développer une suractivité physique. Si vous ressentez cela, contactez votre médecin. Des symptômes tels qu'une agitation ou des difficultés à rester assis ou de bouger tranquillement, peuvent aussi survenir durant les premières semaines du traitement. Informez immédiatement votre médecin si vous ressentez ces symptômes.

### Idées suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui demandant de lire cette notice. Vous pouvez lui demander de vous signaler s'il pense que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou s'il s'inquiète d'un changement dans votre comportement.

### Utilisation chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans

L'utilisation de S-CITAP est déconseillée chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans. Néanmoins, il est possible que votre médecin décide de prescrire S-CITAP à des patients de moins de 18 ans si il/elle décide que c'est dans l'intérêt du patient. Le patient devra faire l'objet d'une surveillance attentive pour détecter l'apparition de comportements de type suicidaire (tentatives de suicide et idées suicidaires) et de type hostile (principalement agressivité, comportement d'opposition et colère). Ces effets indésirables ont été plus fréquemment observés au cours des études cliniques chez les enfants et adolescents traités par antidépresseurs.

Vous devez informer votre médecin si l'un des symptômes énumérés ci-dessus apparaît ou s'aggrave lors de la prise de S-CITAP par un patient de moins de 18 ans.

### 9. Interactions médicamenteuses :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

Si vous prenez un des médicaments suivants, dites-le à votre médecin:

- "Inhibiteurs non sélectifs de la monoamine oxydase (IMAOs)", contenant comme principes actifs: de la phénelzine, de l'iproniazide, de l'isocarboxazide, du nialamide et de la tranylcypromine. Si vous avez pris un de ces médicaments, un délai de 14 jours est nécessaire entre l'arrêt de ces médicaments et le début du traitement par S-CITAP. Après l'arrêt de S-CITAP, un délai de 7 jours est nécessaire avant le début du traitement par un de ces médicaments.
- "Inhibiteurs sélectifs réversibles de la MAO-A" contenant du moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression).
- "Inhibiteurs irréversibles de la MAO-B", contenant de la sélegiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson). Ceux-ci augmentent le risque de survenue d'effets indésirables.
- Le linézolide (un antibiotique).
- Le lithium (utilisé dans le traitement des troubles maniaco-dépressifs) et le tryptophane.
- L'imipramine et la désipramine (tous deux utilisés dans le traitement de la dépression).
- Le sumatriptan et médicaments similaires (utilisés dans le traitement de la migraine) et le tramadol (utilisé contre les douleurs sévères). Ceux-ci augmentent le risque de survenue d'effets indésirables.
- La cimétidine et l'oméprazole (utilisés dans le traitement des ulcères de l'estomac), la fluvoxamine (antidépresseur) et la ticlopidine (utilisée pour réduire le risque d'attaque cérébrale). Ceux-ci peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines en S-CITAP.
- Le millepertuis (Hypericum perforatum - une préparation à base de plantes utilisée dans la dépression).

LOT : KE30037

PER : MAI 2025

PPV : 190 DH 70

LOT : KE30037

PER : MAI 2025

PPV : 190 DH 70