

## 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.



**MUPRAS**  
Mutuelle de Prévoyance  
& d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

196250

Déclaration de Maladie : N° P19- 0016365

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autre :

Cadre réservé à l'adhérent (a)

Matricule : 1856

Société : RAM

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : SLAOU KHATA

Date de naissance : 1956

Adresse : 50 Bd ALI FAROU

Oujda

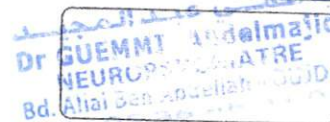
Tél : 06 11 820 500

Total des frais engagés : 1214,80

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 20/12/2023

Nom et prénom du malade : SLAOU KHATA EP. Selghaf

Age : 65

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Dépression

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 : Oujda

Signature de l'adhérent(e) :

Le : 25/12/2023

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° P19- 0016365

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.  
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :

Nom de l'adhérent(e) :

Total des frais engagés :

Date de dépôt :

### Adresses Mails utiles


- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

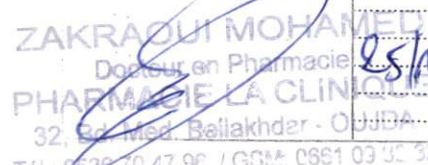
MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
25/12/23	S	2	300	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	25/12/23	944,80

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

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

VOLET ADHERENT

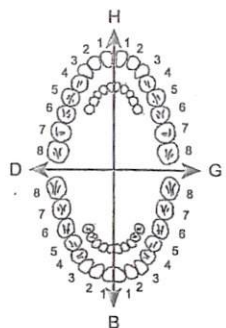
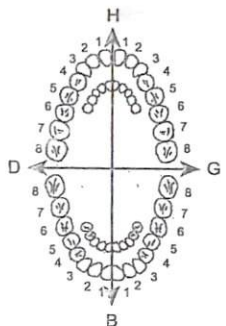
Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la date des soins pratiqués en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCOEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div>             H              25533412              00000000              D              00000000              35533411              B           </div> <div>             21433552              00000000              G              00000000              11433553              B           </div> </div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Abdelmajid GUEMMI

Neuro Psychiatre

Pour Adultes & Enfants

Diplômé d'Alcologie et de Toxicomanie

ELECTROENCEPHALOGRAPHIE

Lauréat des Universités de Paris I.D.F

الدكتور عبد المجيد كمي  
اختصاصي في الأمراض النفسية والعصبية  
مجاز في علاج الإدمان على الخمر والمخدرات  
الرسم التخطيطي للدماغ  
خريج جامعات باريس

Oujda, le .....

25/12/2023

BELGHAZI Khnata

120,10 + 20,80 =	VENDEP 75	1	0	1 x 4 mois
271,00 x 2 = 542,00	RANOZYP 10	0	0	1 x 4 mois
23,70 + 18,40 =	TRANXENE 10	0	1	1 x 4 mois
56,60 x 3 = 169,80	STILNOX 10	0	0	1 x 4 mois
	CEDOL	1	1	1 x 10 jours

944,80

ZAKRAOUI MOHAMED  
Docteur en Pharmacie  
PHARMACIE LA CLINIQUE  
32, Bd. Med. Belakhdar - OUJDA  
Tél.: 0536 70 47 96 / GSM: 0661 02 07 32

دكتور عبد المجيد كمي  
Dr. GUEMMI Abdelmajid  
NEUROPSYCHIATRE  
Bd. Allal Ben Abdellah - OUJDA  
Tél.: 0536 68 91 07

إقامة فرح - زاوية شارعي محمد الخامس وعلال بن عبد الله - الطابق الرابع - الهاتف : 05 36 68 91 07 - وجدة

Résidence FARAH - Angle Bd. Mohammed V et Bd. Allal Ben Abdellah 4<sup>e</sup> Etage - Tél. : 05 36 68 91 07 - OUJDA



# RANOZYP® 5 mg & 10 mg

(Olanzapine). Boîte de 14 et 28 comprimés oro-dispersibles

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 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.

## Que contient cette notice :

1. QU'EST-CE QUE RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ?
3. COMMENT PRENDRE RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

## 1. QU'EST-CE QUE RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique :

RANOZYP® contient la substance active Olanzapine. RANOZYP® fait partie de la famille des médicaments appelés antipsychotiques (Code ATC : N05A-H03).

### Indications thérapeutiques :

- RANOZYP® est utilisé pour traiter les pathologies suivantes dans :
  - La schizophrénie, une maladie qui s'accompagne de symptômes tels que l'isolement, voir et sentir des choses qui n'existent pas, avoir des croyances erronées, une suspicion inabouable, et un retrait affectif et social. Les personnes qui ont cette maladie peuvent également se sentir déprimées, anxiées ou tendues.
- Des épisodes maniaques modérés à sévères, caractérisés par un état d'excitation ou d'euphorie.

Il a été démontré que l'Olanzapine prévient les récurrences de ces symptômes chez les patients présentant un trouble bipolaire ayant déjà répondu au traitement par l'olanzapine lors d'un épisode maniaque.

## Si vous avez pris plus de RANOZYP® vous n'avez rien de :

Les patients ayant pris plus de RANOZYP® les symptômes suivants : accélération/agressivité, problèmes d'articulation/déglutition, du visage et de la conscience. Les autres symptômes p (épilepsie), coma, association de fièvre de sueurs, de raideur musculaire, de diminution de la fréquence respiratoire élevée ou basse, troubles du rythme et votre hôpital immédiatement. Montrez-

## Si vous oubliez de prendre RANOZYP®

Prenez vos comprimés dès que vous ré- dosez double pour compenser la dose qui

## Si vous arrêtez de prendre RANOZYP®

N'arrêtez pas de prendre vos comprimés. Il est important que vous preniez RANOZYP® aussi longtemps que votre médecin vous l'aura indiqué.

Si vous arrêtez brutalement de prendre RANOZYP®, des symptômes tels que sueurs, incapacité à dormir, tremblement, anxiété ou des nausées et des vomissements peuvent survenir. Votre médecin peut donc vous demander de réduire les doses progressivement avant d'arrêter le traitement.

## SI VOUS AVEZ D'AUTRES QUESTIONS SUR L'UTILISATION DE CE MEDICAMENT, DEMANDEZ PLUS D'INFORMATIONS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

## Informez votre médecin immédiatement si vous avez :

- des mouvements anormaux (un effet indésirable fréquent qui peut aller jusqu'à 1 patient sur 10, particulièrement du visage et de la langue) ;
- des caillots sanguins dans les veines (un effet indésirable peu fréquent, qui peut aller jusqu'à 1 patient sur 100), en particulier dans les jambes (les symptômes comprennent gonflement, douleur et rougeur de la jambe) qui peuvent se déplacer à travers les vaisseaux sanguins jusqu'aux poumons entraînant des douleurs de la poitrine et des difficultés à respirer. Si vous constatez un de ces symptômes, consultez immédiatement un médecin ;
- l'association d'une fièvre, d'une respiration plus rapide, de sueurs, d'une raideur musculaire et d'une somnolence (la fréquence de cet effet,



GTIN: 16118001300423  
Lot No: PTE0697A  
EXP.: 01/2025  
S.N.: GGGMGXYTRAU

PPV: 271 DH 00

# RANOZYP® 5 mg & 10 mg

(Olanzapine). Boîte de 14 et 28 comprimés oro-dispersibles

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 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.

## Que contient cette notice :

1. QU'EST-CE QUE RANOZYP® Comprimés Oro-Dispersibles ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RANOZYP® Comprimés Oro-Dispersibles ?
3. COMMENT PRENDRE RANOZYP® Comprimés Oro-Dispersibles ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER RANOZYP® Comprimés Oro-Dispersibles ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

## 1. QU'EST-CE QUE RANOZYP® Comprimés Oro-Dispersibles ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique :

RANOZYP® contient la substance active Olanzapine. RANOZYP® fait partie de la famille des médicaments appelés antipsychotiques (Code ATC : N05A-H03).

### Indications thérapeutiques :

- RANOZYP® est utilisé pour traiter les pathologies suivantes dans :
  - La schizophrénie, une maladie qui s'accompagne de symptômes tels que l'écroulement, voir et sentir des choses qui n'existent pas, avoir des croyances erronées, une suspicion inabouable, et un retrait affectif et social. Les personnes qui ont cette maladie peuvent également se sentir déprimées, anxiées ou tendues.
- Des épisodes maniaques modérés à sévères, caractérisés par un état d'excitation ou d'euphorie.

Il a été démontré que l'Olanzapine prévient les récurrences de ces symptômes chez les patients présentant un trouble bipolaire ayant déjà répondu au traitement par l'olanzapine lors d'un épisode maniaque.

## Si vous avez pris plus de RANOZYP® vous n'avez rien de :

Les patients ayant pris plus de RANOZYP® les symptômes suivants : accélération/agressivité, problèmes d'articulation/déglutition, du visage et de la conscience. Les autres symptômes p (épilepsie), coma, association de fièvre de sueurs, de raideur musculaire, de diminution de la fréquence respiratoire élevée ou basse, troubles du rythme et votre hôpital immédiatement. Montrez-

## Si vous oubliez de prendre RANOZYP®

Prenez vos comprimés dès que vous ré dose double pour compenser la dose qu

## Si vous arrêtez de prendre RANOZYP®

N'arrêtez pas de prendre vos comprimés sans avis médical. Si vous arrêtez de prendre RANOZYP®, vous pourriez ressentir des symptômes tels que : nausées, vomissements, diarrhée, etc.

Si vous arrêtez brusquement de prendre RANOZYP®, des symptômes tels que sueurs, incapacité à dormir, tremblement, anxiété ou des nausées et des vomissements peuvent survenir. Votre médecin peut donc vous demander de réduire les doses progressivement avant d'arrêter le traitement.

## SI VOUS AVEZ D'AUTRES QUESTIONS SUR L'UTILISATION DE CE MEDICAMENT, DEMANDEZ PLUS D'INFORMATIONS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, RANOZYP® Comprimés Oro-Dispersibles peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

### Informez votre médecin immédiatement si vous avez :

- des mouvements anormaux (un effet indésirable fréquent qui peut aller jusqu'à 1 patient sur 10, particulièrement du visage et de la langue) ;
- des caillots sanguins dans les veines (un effet indésirable peu fréquent, qui peut aller jusqu'à 1 patient sur 100, en particulier dans les jambes (les symptômes comprennent gonflement, douleur et rougeur de la jambe) qui peuvent se déplacer à travers les vaisseaux sanguins jusqu'aux poumons entraînant des douleurs de la poitrine et des difficultés à respirer. Si vous constatez un de ces symptômes, consultez immédiatement un médecin) ;
- l'association d'une fièvre, d'une respiration plus rapide, de sueurs, d'une raideur musculaire et d'une somnolence (la fréquence de cet effet,

GTIN: 16118001300423  
Lot No: PTE0697A  
EXP.: 01/2025  
S.N.: GGGMGXYRAU



PPV: 271 DH 00



# Vendep XR 37,5 mg gélules à libération prolongée Vendep XR 75 mg gélules à libération prolongée Vendep XR 150 mg gélules à libération prolongée

(Chlorhydrate de Venlafaxine)

LOT : KA22996  
PER : AUT 2025  
PPV : 120 DH 10

- musculaires (d)
- Signes d'aggravation
- Ceci peut être
- aggru d'infectio
- Eruption cutan
- polage de la pes
- Doleurs, sens
- peut être un sign
- Les autres effets
- comprendent (La
- la liste "Autres eff
- Toux, respirati
- gner d'une tempér
- Selles noires (gou
- ou selles contenant du sang
- Démangeaisons, jaunissement de la peau ou de
- urine foncée, qui peuvent être des symptômes d'inflammation du foie (hépatite)
- Problèmes cardiaques, tels qu'un rythme cardiaque rapide ou irrégulier, une augmentation de la tension artérielle
- Problèmes oculaires, tels qu'une vision floue, des pupilles dilatées
- Problèmes nerveux, tels que vertiges, fourmillements, troubles du mouvement (spasmes ou raideurs musculaires), convulsions ou crises d'épilepsie
- Problèmes psychiatriques, comme une hyperactivité ou un sentiment de surexcitation inhabituelle
- Effets de sevrage (voir la rubrique "Comment prendre VENDEP XR 37,5/75/150 mg, si vous arrêtez de prendre VENDEP XR 37,5/75/150 mg")
- Saignements prolongés : si vous vous coupez ou vous vous blessez, il peut s'écouler un peu plus de temps que d'habitude avant que les saignements cessent.
- Ne vous inquiétez pas si vous voyez de petites boules ou granules blanches dans vos selles après avoir pris ce médicament. A l'intérieur des gélules VENDEP XR 37,5/75/150 mg se trouvent des granules (petites boules blanches) qui contiennent le principe actif (venlafaxine). Ces granules sont libérés de la gélule dans votre estomac. Au fur et à mesure qu'ils traversent votre estomac et vos intestins, la venlafaxine se libère
- Sensibilité à la lumière du soleil : ecchymoses ; perte de cheveux anormale
- Incapacité de contrôler la miction
- Raideur, spasmes et mouvements involontaires des muscles
- Légères modifications des niveaux sanguins d'enzymes hépatiques
- Rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000)
- Convulsions ou crises d'épilepsie
- Toux, respiration sifflante et essoufflement qui peuvent s'accompagner d'une température élevée.
- Désorientation et confusion souvent accompagnées d'hallucinations (délire)
- Consommation excessive d'eau (connue sous le nom de SIADH)
- Diminution du taux de sodium dans le sang
- Doaleur oculaire intense et vision diminuée ou brouillée
- Poids anormal, rapide ou irrégulier, pouvant entraîner des évanouissements.
- Doaleurs abdominales ou dorsales sévères (qui pourraient indiquer un problème grave dans l'intestin, le foie ou le pancréas)
- Démangeaisons, jaunissement de la peau ou des yeux, urine foncée ou symptômes semblables à ceux de la grippe, qui sont des symptômes d'inflammation du foie (hépatite)
- Tres rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 10 000)

Lisez attentivement cette notice avant de prendre ce médicament, car elle contient des renseignements importants pour vous.

- Conservez cette notice. Vous aurez peut-être besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut leur nuire, même si leurs symptômes sont les mêmes que les vôtres.
- Si l'un des effets secondaires devient sérieux, ou si vous remarquez des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien. Cela inclut tous les effets secondaires qui ne sont pas énumérés dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Contenu de cette notice :

- Qu'est-ce que Vendep XR 37,5/75/150 mg et quelle est son utilisation ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Vendep XR 37,5/75/150 mg ?
- Comment utiliser Vendep XR 37,5/75/150 mg ?
- Quels sont les effets secondaires possibles ?
- Comment conserver Vendep XR 37,5/75/150 mg ?
- Contenu de l'emballage et autres informations

## 1. QU'EST-CE QUE VENDEP XR 37,5/75/150 mg ET QUELLE EST SON UTILISATION ?

VENDEP XR 37,5/75/150 mg contient la substance active, venlafaxine. VENDEP XR 37,5/75/150 mg est un antidépresseur qui appartient à un groupe de médicaments appelés inhibiteurs du recaptage de la sérotonine et de la noradrénaline (IRSN). Ce groupe de médicaments est utilisé pour traiter la dépression et d'autres affections telles que les troubles anxieux. Il est admis que les personnes déprimées et/ou anxieuses peuvent avoir des niveaux faibles de sérotonine et de noradrénaline dans le cerveau. Le fonctionnement des antidépresseurs n'est pas encore très bien compris, mais ils peuvent aider en augmentant les niveaux de sérotonine et de noradrénaline dans le cerveau.

VENDEP XR 37,5/75/150 mg est un traitement pour les adultes

- Si vous avez des antécédents de comportement agressif.
- VENDEP XR 37,5/75/150 mg peut provoquer une sensation d'agitation ou une incapacité à rester assis ou debout pendant les premières semaines du traitement. Veuillez prévenir votre médecin si cela vous arrive.

Pensez suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux

Si vous êtes déprimé et/ou avez des 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. Vous serez peut-être un peu enclin à penser ainsi :

- Si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé.
- Si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru, chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

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

- Médicaments contenant du dextrométhorphan (utilisé pour traiter la toux)
- Médicaments contenant de la méthadone (utilisés pour traiter la dépendance aux opiacés ou les douleurs intenses)
- Médicaments contenant du bleu de méthylène (utilisé pour traiter les taux élevés de méthémoglobine dans le sang)
- Produits contenant du millepertuis (aussi appelé Hypericum perforatum, un remède naturel ou à base de plantes utilisé pour traiter la dépression légère)
- Produits contenant du tryptophane (utilisés pour des problèmes comme le sommeil et la dépression)
- Antipsychotiques (utilisés pour traiter une maladie avec des symptômes tels que l'ouïe, la vue ou la perception de choses qui n'existent pas, des croyances erronées, des suspicions inhabituelles, un raisonnement peu clair et le repli sur soi-même)

Les signes et symptômes du syndrome sérotoninergique peuvent comprendre une combinaison des symptômes suivants : agitation, hallucinations, perte de coordination, accélération du rythme cardiaque, augmentation de la température corporelle, changements rapides de la tension artérielle, réflexes hyperactifs, diarrhée, coma, nausées et vomissements.

Sous sa forme la plus grave, le syndrome sérotoninergique peut ressembler au syndrome malin des neuroleptiques (SMN). Les signes et symptômes du SMN peuvent comprendre une combinaison de fièvre, de battements cardiaques rapides, de transpiration, de raideur musculaire grave, de confusion et d'augmentation des enzymes musculaires (détectées par une analyse sanguine).

Si vous pensez que le syndrome sérotoninergique vous affecte, parlez-en immédiatement à votre médecin ou rendez-vous au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Veuillez informer votre médecin si vous prenez des médicaments qui peuvent affecter votre rythme cardiaque.

Voici des exemples de ces médicaments :

- Antiarythmiques comme la quinidine, l'amiodarone, le sotalol ou le dofetilide (utilisés pour traiter les troubles du rythme cardiaque)
- Antipsychotiques comme la thioridazine (voir aussi syndrome sérotoninergique ci-dessus)
- Antibiotiques comme l'érythromycine ou la moxifloxacine (utilisés pour traiter les infections bactériennes)

Veuillez informer votre médecin avant de prendre ce médicament.

## 3. COMMENT PRENDRE VENDEP XR 37,5/75/150 mg ?

Prenez toujours ce médicament exactement comme votre médecin vous l'a prescrit. Veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas certain.

La dose initiale habituellement recommandée pour le traitement de la dépression, du trouble d'anxiété généralisée et du trouble d'anxiété sociale est de 75 mg par jour. La dose peut être augmentée graduellement par votre médecin et, au besoin, jusqu'à une dose maximale de 375 mg par jour en cas de dépression. Si vous êtes traité pour un trouble panique, votre médecin vous prescrira d'abord une dose plus faible (37,5 mg), puis augmentera graduellement la dose. La dose maximale pour le trouble d'anxiété généralisée, le trouble d'anxiété sociale et le trouble panique est de 225 mg/jour.

Prendre VENDEP XR 37,5/75/150 mg à peu près à la même heure chaque jour, que le matin ou le soir. Les gélules doivent être avalées entières avec du liquide et ne doivent pas être ouvertes, écrasées, mâchées ou dissoutes.

VENDEP XR 37,5/75/150 mg doit être pris avec de la nourriture.

Si vous avez des problèmes de foie ou de reins, parlez-en à votre médecin, car votre dose de ce médicament pourrait devoir être

**Vendep XR 37,5 mg gélules à libération prolongée**  
**Vendep XR 75 mg gélules à libération prolongée**  
**Vendep XR 150 mg gélules à libération prolongée**

(Chlorhydrate de Venlafaxine)

Lisez attentivement cette notice avant de commencer à prendre ce médicament, car elle contient des renseignements importants pour vous.

- **Conservez cette notice.** Vous aurez peut-être besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut leur nuire, même si leurs symptômes sont les mêmes que les vôtres.
- Si l'un des effets secondaires devient sérieux, ou si vous remarquez des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés dans la notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien. Cela inclut tous les effets secondaires qui ne sont pas énumérés dans cette notice. Voir rubrique 4.

**Contenu de cette notice :**

1. Qu'est-ce que Vendep XR 37,5/75/150 mg et quelle est son utilisation ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Vendep XR 37,5/75/150 mg ?
3. Comment utiliser Vendep XR 37,5/75/150 mg ?
4. Quels sont les effets secondaires possibles ?
5. Comment conserver Vendep XR 37,5/75/150 mg ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE VENDEP XR 37,5/75/150 mg ET QUELLE EST SON UTILISATION ?

VENDEP XR 37,5/575/150 mg contient la substance active venlafaxine. VENDEP XR 37,5/575/150 mg est un antidépresseur qui appartient à un groupe de médicaments appelés inhibiteurs du recaptage de la sérotonine et de la noradrénaline (IRSN). Ce groupe de médicaments est utilisé pour traiter la dépression et d'autres affections telles que les troubles anxieux. Il est admis que les personnes déprimées et/ou anxieuses peuvent avoir des niveaux faibles de sérotonine et de noradrénaline dans le cerveau. Le fonctionnement des antidépresseurs n'est pas encore très bien compris, mais ils peuvent aider en augmentant les niveaux de sérotonine et de noradrénaline dans le cerveau.

VENDEP XR 37,5/75/150 mg est un traitement pour les adultes souffrant de dépression. C'est aussi un traitement pour les adultes souffrant des troubles anxieux suivants : trouble anxieux généralisé, trouble anxieux social (peur ou évitement des situations sociales) et trouble panique (crises de panique). Le traitement de la dépression ou des troubles anxieux est important pour votre santé. S'ils ne sont pas traités, il se peut que votre affection persiste et devienne plus grave et plus difficile à traiter.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VENDEP XR 37.5/75/150 mg ?**

Ne prenez pas VENDEP XR 37.5/75/150 mg

- Si vous êtes allergique à la venlafaxine ou à l'un des autres ingrédients de ce médicament (énumérés à la rubrique 6).
- Si vous prenez également, ou avez pris au cours des 14 derniers jours, des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons, tels que le rabeprazole, pour traiter la dépression ou la maladie de Parkinson. La prise d'un IMAO irréversible en association avec VEZENDE PR 37,5/5150 mg peut entraîner des effets secondaires graves, voire mortels. De plus, vous devez attendre au moins 7 jours après avoir cessé de prendre VEZENDE PR 37,5/5150 mg avant de prendre tout IMAO (voir aussi la rubrique intitulée "Autres médicaments et produits à éviter").
- Si vous souffrez d'une maladie cardiaque, d'une insuffisance rénale ou d'une insuffisance hépatique. Syndrome sérotoninergique.

- Médicaments contenant du dextrométhorphan (utilisés pour traiter la toux)
- Médicaments contenant de la méthadone (utilisés pour traiter la dépendance aux opiacés ou les douleurs intenses)
- Médicaments contenant du bieu de méthylène (utilisé pour traiter les taux élevés de méthémoglobine dans le sang)
- Produits contenant du millepertuis (aussi appelé Hypericum perforatum, un remède naturel ou à base de plantes utilisé pour traiter la dépression légère)
- Produits contenant du tryptophane (utilisés pour des problèmes comme le sommeil ou la dépression)
- Antipsychotiques (utilisés pour traiter une maladie avec des symptômes tels que l'ouïe, la vue ou la perception de choses qui n'existent pas, des croyances erronées, des suspicions inhabituelles, un raisonnement peu clair et le repli sur soi-même)

Les signes et symptômes du syndrome sérotoninergique peuvent comprendre une combinaison des symptômes suivants : agitation, hallucinations, perte de coordination, accélération du rythme cardiaque, augmentation de la température corporelle, changements rapides de la tension artérielle, réflexes hyperactifs, diarrhée, coma, nausées et vomissements.

Sous sa forme la plus grave, le syndrome sérotoninergique peut ressembler au syndrome malin des neuroleptiques (SMN). Les signes et symptômes du SMN peuvent comprendre une combinaison de fièvre, de battements cardiaques rapides, de transpiration, de raideur musculaire grave, de confusion et d'augmentation des enzymes musculaires (déterminée par une analyse sanguine).

**Si vous pensez que le syndrome sérotoninergique vous affecte, parlez-en immédiatement à votre médecin ou rendez-vous au service des urgences de l'hôpital le plus proche.**

Veillez informer votre médecin si vous prenez des médicaments qui peuvent affecter votre rythme cardiaque.

Voici des exemples de ces médicaments :

- Antiarythmiques comme la quinidine, l'amiodarone, le sotalol ou le dofétilide (utilisés pour traiter les troubles du rythme cardiaque)
  - Antipsychotiques comme la thioridazine (voir aussi syndrome sérotoninergique ci-dessus)
  - Antibiotiques comme l'érythromycine ou la moxifloxacine (utilisés pour traiter les infections bactériennes)
  - Antihistaminiques (utilisés pour traiter les allergies)
- Les médicaments suivants peuvent également interférer avec VENDEF XR 37,5/5150 mg et doivent être utilisés avec prudence. Il est particulièrement important de mentionner à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez des médicaments contenant :

- Kétoconazole (un médicament antifongique)
- Halopéridol ou rispéridone (pour traiter les troubles psychiatriques)
- Métoprolol (un bêta-bloquant pour traiter l'hypertension artérielle et les problèmes cardiaques)

VENDEP XR 37,5/75/150 mg avec nourriture, boisson et alcool  
VENDEP XR 37,5/75/150 mg doit être pris avec de la nourriture (voir  
rubrique 3 "Comment prendre VENDEP XR 37,5/75/150 mg").  
Veuillez ne pas consommer d'alcool pendant le traitement par  
VENDEP XR 37,5/75/150 mg.

### Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, pensez être enceinte ou prévoyez avoir un bébé, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Vous ne devez utiliser VENDEP XR 37,5/75/150 mg qu'après avoir discuté avec votre médecin des avantages potentiels et des risques potentiels pour votre enfant à naître.

Assurez-vous que votre sage-femme ou votre médecin soit informé que vous prenez VENDEP XR 37,5/75/150 mg. Lorsqu'ils sont pris.

musculi

- Signe  
grelotte  
Ceci pe  
accru d
- Érupt  
pelage
- Doule  
peut êt  
Les aut  
compre  
la liste
- Toux,  
gner d'
- Seller

- Démangeaisons, jaunissement de la peau ou des yeux, ou urine foncée, qui peuvent être des symptômes d'inflammation du foie (hépatite)
- Problèmes cardiaques, tels qu'un rythme cardiaque rapide ou irrégulier, une augmentation de la tension artérielle
- Problèmes oculaires, tels qu'une vision floue, des pupilles dilatées
- Problèmes nerveux, tels que vertiges, fourmillements, troubles du mouvement (spasmes ou raideurs musculaires), convulsions ou crises d'épilepsie

- Problèmes psychiatriques, comme une hyperactivité ou un sentiment de surexcitation inhabituelle
- Effets de sevrage (voir la rubrique "Comment prendre VENDEP XR 37,5/75/150 mg, si vous arrêtez de prendre VENDEP XR 37,5/75/150 mg").

- Saignements prolongés - si vous vous coupez ou vous vous blessez, il peut s'écouler un peu plus de temps que d'habitude avant que les saignements cessent.

Ne vous inquiétez pas si vous voyez de petites boules ou granules blanches dans vos selles après avoir pris ce

médicament. A l'intérieur des gélules VENDEP XR 37,5/75/150 mg se trouvent des granules (petites boules blanches) qui



# Tranxène® 5 mg Tranxène® 10 mg

Clorazépate dipotassique

Gélule

SANOFI

**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 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 TRANXÈNE, gélule ET DANS QUEL 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 À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TRANXÈNE, gélule ?

**Ne prenez JAMAIS TRANXÈNE, gélule :**

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

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

### Avertissements et précautions

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

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

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

- Une anxiété peut révéler un autre trouble physique ou psychique. Une évaluation médicale doit être effectuée avant la prescription de ce médicament. Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre les difficultés liées à une anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à la lutte contre l'anxiété.
- Ce médicament ne traite pas la dépression. Si vous souffrez également de dépression, votre médecin vous prescrira un traitement approprié. Si la dépression n'est pas traitée, elle peut s'aggraver avec une persistance ou une augmentation possible du risque suicidaire.

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

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

• une difficulté à coordonner

des fonctions psychomotrices

Ces troubles peuvent être

Dans de tels cas, vous devez

le plus rapidement possible

**Risque de dépendance**

Ce médicament peut entraîner

prolongée, un état de dépendance

Divers facteurs semblent

favoriser la dépendance :

• si vous prenez TRANXÈNE

• si vous prenez une dose

• si vous avez déjà pris

médicaments, substance

La dépendance peut survenir

facteurs favorisants.

**Arrêter BRUTALEMENT**

**l'apparition d'un phénomène**

Celui-ci se caractérise par

et, en quelques heures ou

en quelques jours, de signes tels que :

anxiété importante,

insomnie, douleurs musculaires,

mais on peut observer

également une agitation, une irritabilité,

des maux de tête, un

engourdissement ou des picotements

des extrémités, une

sensibilité anormale au bruit, à la lumière

ou aux contacts

physiques, etc...

Pour plus d'information, parlez-en

à votre médecin ou à votre

pharmacien.

**Risque de rebond**

Une réapparition temporaire de

l'anxiété peut survenir à l'arrêt

du traitement.

Afin de diminuer le risque de

survenue d'un phénomène de

rebond de l'anxiété, la dose sera

diminuée progressivement et les

prises seront espacées. Les

modalités d'arrêt du traitement

doivent être précisées par votre

médecin.

Plusieurs études épidémiologiques

montrent une augmentation de

l'incidence des suicides et des

tentatives de suicides chez les

patients dépressifs ou non, traités

par des benzodiazépines et autres

hypnotiques, y compris le

clorazépate dipotassique.

Le lien de causalité n'a pas été

établi.

**Risques de l'utilisation concomitante de TRANXÈNE avec des opioïdes**

La prise concomitante de

TRANXÈNE avec des opioïdes peut

entraîner une sédation, une

dépression respiratoire, un coma

et un décès. Si vous prenez en

même temps TRANXÈNE et des

opioïdes, votre médecin portera

une attention particulière aux

signes de dépression respiratoire

et de sédation.

**Utilisation chez les personnes âgées de plus de 65 ans**

TRANXÈNE doit être utilisé avec

prudence chez les personnes

âgées en raison du risque de

somnolence, de sensations

vertigineuses et de relâchement

musculaire qui peuvent

favoriser les chutes.

Les chutes ont souvent des

conséquences graves chez les

personnes âgées.

**Autres médicaments et TRANXÈNE, gélule**

Informez votre médecin ou

pharmacien si vous prenez, avec

récentement pris ou pourriez

prendre tout autre médicament.

Vous devez prévenir votre

médecin si vous êtes traité par

oxybate de sodium (utilisé

dans le traitement de la narcolepsie

chez les adultes présentant une

cataplexie). La prise de

médicaments contenant de

l'alcool est formellement

déconseillée pendant la durée

du traitement.

**TRANXÈNE, gélule avec des aliments, boissons et de l'alcool**

La consommation d'alcool ou

de produits contenant de

l'alcool est formellement

déconseillée pendant la durée

du traitement.

**Grossesse, allaitement et fertilité**

Ce médicament est

déconseillé pendant la

grossesse. Si vous découvrez

que vous êtes enceinte ou que

vous souhaitez l'être,

consultez votre médecin afin

qu'il réévalue l'intérêt du

traitement.

Si vous prenez TRANXÈNE

au cours du 1<sup>er</sup> trimestre de

la grossesse : de nombreuses

données n'ont pas montré

d'effet malformatif des

benzodiazépines. Cependant,

certaines études ont décrit

un risque potentiellement

augmenté de survenue de

lente labio-palatine chez le

nouveau-né par rapport

au risque présent dans la

population générale. Une

lente labio-palatine (parfois

nommée « bec de lièvre »)

est

23, 70



# Tranxène® 5 mg Tranxène® 10 mg

Clorazépate dipotassique

Gélule

SANOFI

**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 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 TRANXÈNE, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANXIOLYTIQUES, code ATC : N05BA05 (N° 4 système répertorié central).

Ce médicament est utilisé :

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

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

**Ne prenez jamais TRANXÈNE, gélule :**

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

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

## Avertissements et précautions

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

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

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

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

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

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

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

• une difficulté à coordonner certains mouvements (altération

des fonctions psychomotrices). Ces troubles peuvent être dangereux. Dans de tels cas, vous devez le plus rapidement possible

**Risque de dépendance**

Ce médicament peut entraîner

prolongée, un état de dépendance. Divers facteurs semblent favoriser la dépendance :

- si vous prenez TRANXÈNE

- si vous prenez une dose im

- si vous avez déjà présenté

- médicaments, substances ou

- La dépendance peut survenir

- facteurs favorisants :

- Arrêter BRUTALEMENT le**

- l'apparition d'un phéno**

- Celui-ci se caractérise par l'a

- en quelques jours, de signes

- insomnie, douleurs muscula

- également une agitation, un

- engourdissement ou des picot

- sensibilité anormale au bruit,

- physiques, etc...

- Pour plus d'information, parlez

- pharmacien.

- Risque de rebond**

- Une réapparition temporaire de l'anxi

- Afin de diminuer le risque de survenue d'un phénomène de sevrage ou de rebond

- de l'anxiété, la dose sera diminuée progressivement et les prises seront espacées. Les

- modalités d'arrêt du traitement doivent être précisées par votre médecin.

- Plusieurs études épidémiologiques montrent une augmentation de l'incidence des

- suicides et des tentatives de suicides chez les patients dépressifs ou non, traités par

- des benzodiazépines et autres hypnotiques, y compris le clorazépate dipotassique.

- Le lien de causalité n'a pas été établi.

- Risques de l'utilisation concomitante de TRANXÈNE avec des opioïdes**

- La prise concomitante de TRANXÈNE avec des opioïdes peut entraîner une sédation,

- une dépression respiratoire, un coma et un décès. Si vous prenez en même temps

- TRANXÈNE et des opioïdes, votre médecin portera une attention particulière aux

- signes de dépression respiratoire et de sédation

- Utilisation chez les personnes âgées de plus de 65 ans**

- TRANXÈNE doit être utilisé avec prudence chez les personnes âgées en raison du

- risque de somnolence, de sensations vertigineuses et de relâchement musculaire qui

- peuvent favoriser les chutes.

- Les chutes ont souvent des conséquences graves chez les personnes âgées.

- Autres médicaments et TRANXÈNE, gélule**

- Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou

- pourriez prendre tout autre médicament.

- Vous devez prévenir votre médecin si vous êtes traité par oxybate de sodium (utilisé

- dans le traitement de la narcolepsie chez les adultes présentant une cataplexie). La

- prise de médicaments contenant de l'alcool est formellement déconseillée

- pendant la durée du traitement.

- TRANXÈNE, gélule avec des aliments, boissons et de l'alcool**

- La consommation d'alcool ou de produits contenant de l'alcool est formellement

- déconseillée pendant la durée du traitement.

- Grossesse, allaitement et fertilité**

- Ce médicament est déconseillé pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous

- êtes enceinte ou que vous souhaitez l'être, consultez votre médecin afin qu'il

- réévalue l'intérêt du traitement.

- Si vous prenez TRANXÈNE au cours du 1<sup>er</sup> trimestre de la grossesse : de nombreuses

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

- certaines études ont décrit un risque potentiellement augmenté de survenue de

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

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

78,00



# Stilnox® 10 mg

Tartrate de zolpidem

Comprimé pelliculé sécable

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

## 1. QU'EST-CE QUE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs-code ATC : N05CF02

Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines.

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de courte durée de l'insomnie.

Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable ?

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

**Ne prenez jamais STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable :**

- Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines 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 avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave).
- Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil).
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie des muscles).
- Sur une période prolongée. Le traitement doit être aussi court que possible car le risque de dépendance augmente avec la durée du traitement.
- Si vous avez déjà présenté des épisodes de somnambulisme ou tout autre comportement inhabituel en dormant (comme conduire, manger, passer un appel téléphonique ou avoir des relations sexuelles, etc.) sans être complètement éveillé(e) après avoir pris STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ou d'autres

médicaments

**Avertissement**

Adressez-vous

STILNOX 10 mg

Risque d'abus

Veuillez informer

souffert de troubles

dépendant de

N'utilisez pas

période prolongée

La prise de ce

d'utilisation pro

physique et psy

une compulsion

Le risque de dé

traitement. Des

fréquemment c

patients traités par Stilnox 10 mg, comprimé

pelliculé sécable pendant plus de 4 semaines. Le risque de

dépendance est également augmenté si vous avez des antécédents

de troubles psychiatriques, d'alcoolisme, de dépendance aux

médicaments ou aux drogues, d'abus médicamenteux ou de

drogues.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs

favorisants.

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du

médicament, n'augmentez pas la dose.

Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre

pharmacien.

**Arrêtez BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition**

**d'un phénomène de SEVRAGE.** Celui-ci se caractérise par

l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes

tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires, mais

on peut observer également une agitation, une irritabilité, des

maux de tête, un engourdissement ou des picotements des

extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux

contacts physiques, etc...

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec

votre médecin.

La diminution très PROGRESSIVE des doses et l'espacement des

prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de

sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement

aura été prolongé.

Risque d'un PHÉNOMÈNE DE REBOND

Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de

REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition

TRANSITOIRE des symptômes (insomnie) qui avaient justifié la mise

en route du traitement.

Troubles de la mémoire

Des troubles de la mémoire sont susceptibles d'apparaître dans les

heures qui suivent la prise du médicament.

Dans les heures qui suivent, il peut survenir une difficulté à

coordonner certains mouvements (altération des fonctions

synchroniques), une diminution de la capacité à conduire, en

particulier si :

- vous prenez ce médicament moins de 8 heures avant d'effectuer

des activités nécessitant de la vigilance,

LOT : 236004  
PER: 07 2027

STILNOX 10MG  
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60





# Stilnox® 10 mg

Tartrate de zolpidem

Comprimé pelliculé sécable

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

## 1. QU'EST-CE QUE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs-code ATC : N05CF02

Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines.

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de courte durée de l'insomnie.

Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable ?

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

**Ne prenez jamais STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable :**

- Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines 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 avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave).
- Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil).
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie des muscles).
- Sur une période prolongée. Le traitement doit être aussi court que possible car le risque de dépendance augmente avec la durée du traitement.
- Si vous avez déjà présenté des épisodes de somnambulisme ou tout autre comportement inhabituel en dormant (comme conduire, manger, passer un appel téléphonique ou avoir des relations sexuelles, etc.) sans être complètement éveillé(e) après avoir pris STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ou d'autres

médicaments

**Avertissement**

Adressez-vous

STILNOX 10 mg

Risque d'abus

Veuillez informer

souffrez de troubles

dépendant de

N'utilisez pas

période prolongée

La prise de ce

d'utilisation pr

physique et ps

une compulsion

Le risque de dé

traitement. Des

fréquemment

patients traités par Stilnox 10 mg, comprimé

pelliculé sécable pendant plus de 4 semaines. Le risque de

dépendance est également augmenté si vous avez des antécédents

de troubles psychiatriques, d'alcoolisme, de dépendance aux

médicaments ou aux drogues, d'abus médicamenteux ou de

drogues.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs

favorisants.

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du

médicament, n'augmentez pas la dose.

Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre

pharmacien.

**Arrêtez BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition**

**d'un phénomène de SEVRAGE.** Celui-ci se caractérise par

l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes

tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires, mais

on peut observer également une agitation, une irritabilité, des

maux de tête, un engourdissement ou des picotements des

extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux

contacts physiques, etc...

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec

votre médecin.

La diminution très PROGRESSIVE des doses et l'espacement des

prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de

sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement

aura été prolongé.

Risque d'un PHÉNOMÈNE DE REBOND

Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de

REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition

TRANSITOIRE des symptômes (insomnie) qui avaient justifié la mise

en route du traitement.

Troubles de la mémoire

Des troubles de la mémoire sont susceptibles d'apparaître dans les

heures qui suivent la prise du médicament.

Dans les heures qui suivent, il peut survenir une difficulté à

coordonner certains mouvements (altération des fonctions

psychomotrices), une diminution de la capacité à conduire, en

particulier si :

- vous prenez ce médicament moins de 8 heures avant d'effectuer

des activités nécessitant de la vigilance,

LOT : 236004  
PER: 07 2027

STILNOX 10MG  
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60



# Stilnox® 10 mg

Tartrate de zolpidem

Comprimé pelliculé sécable

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

## 1. QU'EST-CE QUE STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : hypnotiques et sédatifs-code ATC : N05CF02

Ce médicament est apparenté aux benzodiazépines.

Ce médicament est indiqué chez l'adulte dans le traitement de courte durée de l'insomnie.

Chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans, étant donné l'absence de données, l'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable ?

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

**Ne prenez jamais STILNOX 10mg, comprimé pelliculé sécable :**

- Si vous êtes allergique à la substance active, à la classe de produits apparentés aux benzodiazépines 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 avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave).
- Si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil).
- Si vous souffrez de myasthénie (maladie des muscles).
- Sur une période prolongée. Le traitement doit être aussi court que possible car le risque de dépendance augmente avec la durée du traitement.
- Si vous avez déjà présenté des épisodes de somnambulisme ou tout autre comportement inhabituel en dormant (comme conduire, manger, passer un appel téléphonique ou avoir des relations sexuelles, etc.) sans être complètement éveillé(e) après avoir pris STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable ou d'autres

médicaments

**Avertissement**

Adressez-vous

STILNOX 10 mg

Risque d'abus

Veuillez informer

souffrez de troubles

dépendant de

N'utilisez pas

période prolongée

La prise de ce

d'utilisation pro

physique et psy

une compulsion

Le risque de dé

traitement. Des

fréquemment

patients traités par Stilnox 10 mg, comprimé

pelliculé sécable pendant plus de 4 semaines. Le risque de

dépendance est également augmenté si vous avez des antécédents

de troubles psychiatriques, d'alcoolisme, de dépendance aux

médicaments ou aux drogues, d'abus médicamenteux ou de

drogues.

La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs

favorisants.

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du

médicament, n'augmentez pas la dose.

Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre

pharmacien.

**Arrêtez BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition**

**d'un phénomène de SEVRAGE.** Celui-ci se caractérise par

l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes

tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires, mais

on peut observer également une agitation, une irritabilité, des

maux de tête, un engourdissement ou des picotements des

extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux

contacts physiques, etc...

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être définies avec

votre médecin.

La diminution très PROGRESSIVE des doses et l'espacement des

prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de

sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement

aura été prolongé.

Risque d'un PHÉNOMÈNE DE REBOND

Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de

REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition

TRANSITOIRE des symptômes (insomnie) qui avaient justifié la mise

en route du traitement.

Troubles de la mémoire

Des troubles de la mémoire sont susceptibles d'apparaître dans les

heures qui suivent la prise du médicament.

Dans les heures qui suivent, il peut survenir une difficulté à

coordonner certains mouvements (altération des fonctions

psychomotrices), une diminution de la capacité à conduire, en

particulier si :

- vous prenez ce médicament moins de 8 heures avant d'effectuer

des activités nécessitant de la vigilance,

LOT : 236004  
PER: 07 2027

STILNOX 10MG  
CP PEL SEC B20

P.P.V : 56DH60

