

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR

ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19- 0043744

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 11543

Société : Retraite (RAN)

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : KHAOUDI BOUCHAIB

Date de naissance : 12-05-1960

Adresse : 210 Bd AL Joulane SALMIA Casablanca

Tél. : 06743 6077

Total des frais engagés : 130 DM + 2237 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur Ahmed LIYRI
Médecine Générale
Avenue EL Joulane B Imm.33
Appt 3 Salmia Casablanca

Date de consultation : 13 AVR 2020

Nom et prénom du malade : KHAOUDI BOUCHAIB 1960

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Diabète + Insuffisance rénale

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 : 15-04-20

Le : 13 AVR 2020

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]

Docteur Ahmed LIYRI
Médecine Générale
Avenue EL Joulane B Imm.33
Appt 3 Salmia Casablanca

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
13 AVR 2020			130,00	Docteur Amed LIYIKI Médecine Générale Avenue El Joulane B Imm.33 Appt. 3 Salmia Casablanca

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Mme FILALI GUENNOUN Immaculée 223, Boulevard Al Joulane Salmia Casablanca Tél: 07 22 30 01 47 ICE: 00211585400092	13/04/20	2.237,50

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

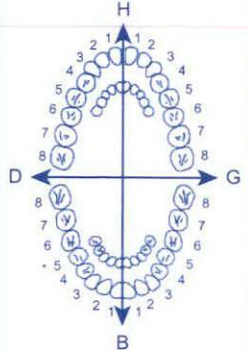
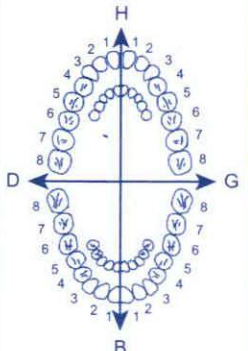
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Ahmed LIYIRI

MEDICINE GENERALE
ECHOGRAPHIE
DIABETOLOGIE
Ex. MEDECIN CHEF
DU CENTRE SANTÉ SALMIA
TEL : 05 22 55 10 69



الدكتور أحمد لييري

الطب العام
الفحص بالصدى
علاج داء السكري
رئيس المركز الصحي السالمية سابقا
الهاتف : 05 22 55 10 69

Casablanca, le 13 AVR 2020 في الدار البيضاء

KHAYAT BOUATINE

$581,00 \times 3 = 1743,00$
- alabouia 30

$(17 - 0 - 15) / 1 \times 2 \text{ sur}$
 $25,00 \times 2 = 50,00$
- Agence journal
1000 x 2,

$64,10 - A \text{ army } 10$

$126,80 \times 3 = 380,40$
- alabouia 30
 $2237,50$
up x 2 x 2
up x 2

PREFECTURE DE CASABLANCA
Mme ELILA EL HADJOU IBRAHIM
225, Boulevard Al Joulane,
Salmia 2 - Casablanca
Tél: 05 22 55 01 47
ICE: 00211504000092

Docteur Ahmed LIYIRI
Médecine Générale
Avenue El Joulane B Immeuble 33
Appt. 3 Salmia Casablanca

شارع الجولان « ب » العمارة 33 شقة 3 السالمية عمالة مقاطعات بن امسيك - الدار البيضاء
Bd. Al Joulane B immeuble 33 Appt 3 Salmia Prefecture des Arrondissements Ben M'Sik - Casablanca

NovoMix® 30 FlexPen®

100 U/ml

Suspension injectable en stylo prérempli.

Composition qualitative et quantitative

1 ml de la suspension contient 100 U d'insuline aspartate soluble*/insuline aspartate protamine cristallisée sous forme de cristaux* dans un rapport de 30/70 (équivalent à 3,5 mg)

1 stylo prérempli contient 3 ml, soit 300 U.

* insuline aspartate produite par la technique de l'ADN recombinant sur *Saccharomyces cerevisiae*.

Forme pharmaceutique: suspension injectable de couleur blanche en stylo prérempli. FlexPen®

Indications thérapeutiques: Traitement du diabète chez les patients nécessitant de l'insuline.

Posologie

La posologie de NovoMix® 30 est individuelle et elle est déterminée en fonction des besoins du patient.

La surveillance de la glycémie et l'ajustement de la dose d'insuline sont recommandés pour obtenir un contrôle glycémique optimal.

Chez les patients diabétiques de type 2, NovoMix® 30 peut être administré en monothérapie. NovoMix® 30 peut également être administré en association avec des antidiabétiques oraux si la glycémie du patient est insuffisamment contrôlée par les antidiabétiques oraux seuls.

Comment commencer

Patients naïfs d'insuline: Pour les patients diabétiques de type 2, la dose de départ recommandée de NovoMix® 30 est de 6 U au petit-déjeuner et 6 U au dîner (repas du soir). Cependant, il est possible d'initier le traitement par une seule prise par jour de 12 U au dîner (repas du soir).

Comment passer d'un type d'insuline à un autre

Lors du passage d'un patient de l'insuline humaine biphasique à NovoMix® 30, commencer avec la même dose et le même régime. Puis titrer selon les besoins individuels (voir les recommandations de titration suivantes). Comme tous les produits d'insuline, une surveillance attentive de la glycémie est recommandée pendant le passage et pendant les premières semaines.

Comment intensifier

NovoMix® 30 peut être intensifié d'une fois par jour à deux fois par jour. Lors de l'utilisation de NovoMix® 30 une fois par jour, il est généralement recommandé de passer à deux fois par jour en atteignant 30 unités en divisant la dose entre le petit déjeuner et le dîner à parties égales (50/50).

De NovoMix® 30 deux fois par jour à trois fois par jour: la dose du matin peut être divisée en dose matin et dose midi (trois doses par jour).

Comment adapter la dose

- Adapter la dose de NovoMix® 30 sur la base de la valeur de la glycémie préprandiale la plus basse des trois jours précédents.
- Toujours changer la dose du repas précédant la mesure.
- Une adaptation de la dose peut être faite une fois par semaine jusqu'à ce que l'HbA_{1c} cible est atteinte.
- La dose ne doit pas être augmentée si une hypoglycémie survient pendant ces jours.
- Une adaptation de la dose peut être nécessaire si le patient augmente son activité physique, change son régime alimentaire habituel ou en cas de maladie concomitante.

Il est conseillé de suivre les recommandations de titration suivantes pour l'adaptation des doses:

Glycémie préprandiale		Adaptation de la dose de NovoMix® 30
< 4.4 mmol/l	< 80 mg/dl	- 2 U
4.4 - 6.1 mmol/l	80 - 110 mg/dl	0
6.2 - 7.8 mmol/l	111 - 140 mg/dl	+ 2 U
7.9 - 10 mmol/l	141 - 180 mg/dl	+ 4 U
> 10 mmol/l	> 180 mg/dl	+ 6 U

Populations particulières

Comme pour tous les produits d'insuline, il est nécessaire d'intensifier le contrôle glycémique et d'ajuster la dose de l'insuline aspartate d'une façon individuelle.

Chez les personnes âgées: NovoMix® 30 peut être utilisé chez les patients âgés, cependant l'expérience de l'utilisation de NovoMix® 30 avec les ADO chez les patients âgés est limitée.

Insuffisance rénale et hépatique:

diminuer les besoins en insuline.

Population pédiatrique: NovoMix® 30 peut être utilisé chez les enfants à partir de 10 ans.

Des données cliniques limitées.

Propriétés pharmacodynamiques:

NovoMix® 30 chez les enfants.

Mode d'administration

NovoMix® 30 est à administrer par voie sous-cutanée.

Il ne doit pas être administré par voie intramusculaire.

Une hypoglycémie sévère. L'administration intramusculaire doit être évitée.

NovoMix® 30 ne doit pas être utilisé dans les pompes à perfusion d'insuline.

NovoMix® 30 est administré par voie sous-cutanée par injection dans la cuisse.

NovoMix® 30 FlexPen®

100U/ml

Suspension injectable

5 stylos pré-remplis de 3ml

ppv : 581 DH



6 118001 121298



toujours être effectuée afin d'éviter des complications pour tous les produits d'insuline, du site d'injection, de l'activité physique.

NovoMix® 30 a un délai d'action et doit être généralement administré 15 à 30 minutes avant le repas. Si nécessaire, NovoMix® 30 peut être administré après le repas.

Contre-indications

Hypersensibilité à l'insuline ou aux excipients.

Mises en garde spéciale

Avant de voyager dans des pays où le temps de l'heure est différent, le patient devra consulter son médecin pour prendre son insuline et ses médicaments.

Hyperglycémie (taux de glucose élevés)

Une posologie inadaptée du diabète de type 1, peut entraîner une hyperglycémie. En général, les patients progressivement en quelque sorte de soif, de mictions plus fréquentes, sécheresse et perte d'appétit et d'odeur de l'urine. Les épisodes hyperglycémiques peuvent entraîner une détérioration de la glycémie, potentielle.

Hypoglycémie (faible taux de glucose)

L'omission d'un repas ou une activité physique excessive peuvent entraîner une hypoglycémie. Une hypoglycémie peut survenir à tout moment, même si le patient a pris ses médicaments. Comparée à l'insuline humaine, NovoMix® 30 peut être plus efficace. Ceci devra être éventuellement pris en compte lors de l'ajustement de la dose d'insuline.

Les patients dont le contrôle du diabète est instable, dans le cadre d'une insulinothérapie, doivent être surveillés pour la survenue de signes habituels de cette éventualité. Les signes d'alerte sont les suivants: chez les patients présentant une hypoglycémie, une surveillance glycémique plus fréquente est recommandée.

Un contrôle glycémique plus fréquent est recommandé lors de la survenue d'épisodes hypoglycémiques.

Comme NovoMix® 30 doit être administré avant le repas, il faudra tenir compte de la survenue de complications.

atteints de maladies concomitantes, tels que l'absorption de nourriture, les maladies concomitantes, en particulier les maladies du système digestif.

ment généralement les besoins en insuline, du fait de la thyroïde peuvent nécessiter une adaptation de la dose.

Si le patient change de type d'insuline, la dose de NovoMix® 30 peut être modifiée ou remplacée par une autre insuline.

En remplacement d'autres insulines

En cas de remplacement de type d'insuline, le patient doit faire l'objet d'un suivi médical par un médecin (fabricant), de type, de dose, de méthode de fabrication et/ou de méthode de fabrication.

de la dose. Les patients qui passent d'un type d'insuline à un autre type d'insuline pourront nécessiter une adaptation de la dose.

d'injections quotidiennes ou une surveillance glycémique plus fréquente. Si un ajustement de la dose est nécessaire, il pourra être effectué dès la première semaine ou les premiers mois.

Réactions au site d'injection

Comme avec toute insulinothérapie, des réactions au site d'injection peuvent survenir, se traduisant par une douleur, une ecchymose, une tuméfaction, une irritation, une rougeur, une démangeaison, une infection, une réaction allergique, une réaction d'hypersensibilité.

Des sites d'injection dans une même zone peuvent entraîner des réactions. Ces réactions disparaissent généralement après quelques semaines. Dans certains cas, des réactions peuvent nécessiter l'arrêt de NovoMix® 30.

Association des thiazolidinediones

Des cas d'insuffisance cardiaque ont été rapportés chez les patients traités par des thiazolidinediones. Ces médicaments étaient utilisés en association avec des médicaments hypoglycémisants.

liés chez les patients présentant une insuffisance cardiaque congestive. L'association d'un thiazolidinedione avec un médicament hypoglycémisant est instaurée avec précaution.

La surveillance clinique doit être effectuée chez les patients traités par une association est instaurée. Si des signes de survenue de complications apparaissent, l'association doit être interrompue.

survenue de signes de complications, l'association doit être interrompue. Si des signes de complications apparaissent, l'association doit être interrompue.

Si des signes de complications apparaissent, l'association doit être interrompue. Si des signes de complications apparaissent, l'association doit être interrompue.

NovoMix® 30 FlexPen®

100 U/ml

Suspension injectable en stylo prérempli.

Composition qualitative et quantitative

1 ml de la suspension contient 100 U d'insuline aspartate soluble*/insuline aspartate protamine cristallisée sous forme de cristaux* dans un rapport de 30/70 (équivalent à 3,5 mg)

1 stylo prérempli contient 3 ml, soit 300 U.

* insuline aspartate produite par la technique de l'ADN recombinant sur *Saccharomyces cerevisiae*.

Forme pharmaceutique: suspension injectable de couleur blanche en stylo prérempli. FlexPen®

Indications thérapeutiques: Traitement du diabète chez les patients nécessitant de l'insuline.

Posologie

La posologie de NovoMix® 30 est individuelle et elle est déterminée en fonction des besoins du patient.

La surveillance de la glycémie et l'ajustement de la dose d'insuline sont recommandés pour obtenir un contrôle glycémique optimal.

Chez les patients diabétiques de type 2, NovoMix® 30 peut être administré en monothérapie. NovoMix® 30 peut également être administré en association avec des antidiabétiques oraux si la glycémie du patient est insuffisamment contrôlée par les antidiabétiques oraux seuls.

Comment commencer

Patients naïfs d'insuline: Pour les patients diabétiques de type 2, la dose de départ recommandée de NovoMix® 30 est de 6 U au petit-déjeuner et 6 U au dîner (repas du soir). Cependant, il est possible d'initier le traitement par une seule prise par jour de 12 U au dîner (repas du soir).

Comment passer d'un type d'insuline à un autre

Lors du passage d'un patient de l'insuline humaine biphasique à NovoMix® 30, commencer avec la même dose et le même régime. Puis titrer selon les besoins individuels (voir les recommandations de titration suivantes). Comme tous les produits d'insuline, une surveillance attentive de la glycémie est recommandée pendant le passage et pendant les premières semaines.

Comment intensifier

NovoMix® 30 peut être intensifié d'une fois par jour à deux fois par jour. Lors de l'utilisation de NovoMix® 30 une fois par jour, il est généralement recommandé de passer à deux fois par jour en atteignant 30 unités en divisant la dose entre le petit déjeuner et le dîner à parties égales (50:50).

De NovoMix® 30 deux fois par jour à trois fois par jour: la dose du matin peut être divisée en dose matin et dose midi (trois doses par jour).

Comment adapter la dose

- Adapter la dose de NovoMix® 30 sur la base de la valeur de la glycémie préprandiale la plus basse des trois jours précédents.
- Toujours changer la dose du repas précédant la mesure.
- Une adaptation de la dose peut être faite une fois par semaine jusqu'à ce que l'HbA_{1c} cible est atteinte.
- La dose ne doit pas être augmentée si une hypoglycémie survient pendant ces jours.
- Une adaptation de la dose peut être nécessaire si le patient augmente son activité physique, change son régime alimentaire habituel ou en cas de maladie concomitante.

Il est conseillé de suivre les recommandations de titration suivantes pour l'adaptation des doses:

Glycémie préprandiale		Adaptation de la dose de NovoMix® 30
< 4.4 mmol/l	< 80 mg/dl	- 2 U
4.4 - 6.1 mmol/l	80 - 110 mg/dl	0
6.2 - 7.8 mmol/l	111 - 140 mg/dl	+ 2 U
7.9 - 10 mmol/l	141 - 180 mg/dl	+ 4 U
> 10 mmol/l	> 180 mg/dl	+ 6 U

Populations particulières

Comme pour tous les produits d'insuline, il est nécessaire d'intensifier le contrôle glycémique et d'ajuster la dose de l'insuline aspartate d'une façon individuelle.

Chez les personnes âgées: NovoMix® 30 peut être utilisé chez les patients âgés, cependant l'expérience de l'utilisation de NovoMix® 30 avec les ADO chez les patients âgés est limitée.

Insuffisance rénale et hépatique:

diminuer les besoins en insuline.

Population pédiatrique: NovoMix® 30 peut être utilisé chez les enfants à partir de 10 ans.

Des données cliniques limitées.

Propriétés pharmacodynamiques:

NovoMix® 30 chez les enfants.

Mode d'administration

NovoMix® 30 est à administrer par voie sous-cutanée.

Il ne doit pas être administré par voie intramusculaire.

Une hypoglycémie sévère. L'administration intramusculaire doit être évitée.

NovoMix® 30 ne doit pas être utilisé dans les pompes à perfusion d'insuline.

NovoMix® 30 est administré par voie sous-cutanée par injection dans la cuisse.

NovoMix® 30 FlexPen®

100U/ml

Suspension injectable

5 stylos pré-remplis de 3ml

ppv : 581 DH



6 118001 121298



toujours être effectuée afin d'éviter des complications pour tous les produits d'insuline, du site d'injection, de l'activité physique.

NovoMix® 30 a un délai d'action et doit être généralement administré 15 à 30 minutes avant le repas. Si nécessaire, NovoMix® 30 peut être administré après le repas.

Contre-indications

Hypersensibilité à l'insuline ou aux excipients.

Mises en garde spéciale

Avant de voyager dans des zones à fuseau horaire différent, le patient devra consulter son médecin pour prendre son insuline et ses médicaments.

Hyperglycémie (taux de glucose élevés)

Une posologie inadaptée du diabète de type 1, peut entraîner une hyperglycémie. En général, les patients progressivement en quelque sorte de soif, de mictions plus fréquentes, sécheresse et perte d'appétit et d'odeur de l'urine. Les épisodes hyperglycémiques peuvent entraîner une détérioration de la glycémie, potentielle.

Hypoglycémie (faible taux de glucose)

L'omission d'un repas ou un excès d'activité physique peuvent entraîner une hypoglycémie. Une hypoglycémie peut survenir à tout moment, même si le patient a suivi les recommandations. Comparée à l'insuline humaine, NovoMix® 30 peut être plus efficace. Ceci devra être éventuellement pris en compte lors de l'ajustement de la dose d'insuline.

Les patients dont le contrôle est insuffisant dans le cadre d'une insulinothérapie doivent être informés des signes habituels et des symptômes de cette éventualité. Les signes et symptômes habituels chez les patients présentant une hypoglycémie sont les suivants: Un contrôle glycémique plus rigoureux, survenue d'épisodes hypoglycémiques lors de l'intensification du traitement.

Comme NovoMix® 30 doit être administré avant le repas, il faudra tenir compte de la survenue de complications liées à la prise de médicaments concomitants.

Les maladies concomitantes, en particulier les troubles de la thyroïde peuvent nécessiter une adaptation de la dose.

Si le patient change de type d'insuline, la dose doit être ajustée. Si le patient change de type d'insuline, la dose doit être ajustée.

Si le patient change de type d'insuline, la dose doit être ajustée. Si le patient change de type d'insuline, la dose doit être ajustée.

Si le patient change de type d'insuline, la dose doit être ajustée. Si le patient change de type d'insuline, la dose doit être ajustée.

En remplacement d'autres insulines

En cas de remplacement de type d'insuline, le patient doit faire l'objet d'un suivi médical par le médecin (fabricant), de type, de dose, de méthode de fabrication de la dose. Les patients qui passent d'un type d'insuline à un autre type d'insuline pourront nécessiter des ajustements de la dose.

Les patients qui passent d'un type d'insuline à un autre type d'insuline pourront nécessiter des ajustements de la dose. Les patients qui passent d'un type d'insuline à un autre type d'insuline pourront nécessiter des ajustements de la dose.

Les patients qui passent d'un type d'insuline à un autre type d'insuline pourront nécessiter des ajustements de la dose. Les patients qui passent d'un type d'insuline à un autre type d'insuline pourront nécessiter des ajustements de la dose.

Les patients qui passent d'un type d'insuline à un autre type d'insuline pourront nécessiter des ajustements de la dose. Les patients qui passent d'un type d'insuline à un autre type d'insuline pourront nécessiter des ajustements de la dose.

Les patients qui passent d'un type d'insuline à un autre type d'insuline pourront nécessiter des ajustements de la dose. Les patients qui passent d'un type d'insuline à un autre type d'insuline pourront nécessiter des ajustements de la dose.

Les patients qui passent d'un type d'insuline à un autre type d'insuline pourront nécessiter des ajustements de la dose. Les patients qui passent d'un type d'insuline à un autre type d'insuline pourront nécessiter des ajustements de la dose.

Les patients qui passent d'un type d'insuline à un autre type d'insuline pourront nécessiter des ajustements de la dose. Les patients qui passent d'un type d'insuline à un autre type d'insuline pourront nécessiter des ajustements de la dose.

Les patients qui passent d'un type d'insuline à un autre type d'insuline pourront nécessiter des ajustements de la dose. Les patients qui passent d'un type d'insuline à un autre type d'insuline pourront nécessiter des ajustements de la dose.

Les patients qui passent d'un type d'insuline à un autre type d'insuline pourront nécessiter des ajustements de la dose. Les patients qui passent d'un type d'insuline à un autre type d'insuline pourront nécessiter des ajustements de la dose.

Les patients qui passent d'un type d'insuline à un autre type d'insuline pourront nécessiter des ajustements de la dose. Les patients qui passent d'un type d'insuline à un autre type d'insuline pourront nécessiter des ajustements de la dose.

Les patients qui passent d'un type d'insuline à un autre type d'insuline pourront nécessiter des ajustements de la dose. Les patients qui passent d'un type d'insuline à un autre type d'insuline pourront nécessiter des ajustements de la dose.

NovoMix® 30 FlexPen®

100 U/ml

Suspension injectable en stylo prérempli.

Composition qualitative et quantitative

1 ml de la suspension contient 100 U d'insuline aspartate soluble*/insuline aspartate protamine cristallisée sous forme de cristaux* dans un rapport de 30/70 (équivalent à 3,5 mg)

1 stylo prérempli contient 3 ml, soit 300 U.

* insuline aspartate produite par la technique de l'ADN recombinant sur *Saccharomyces cerevisiae*.

Forme pharmaceutique: suspension injectable de couleur blanche en stylo prérempli. FlexPen®

Indications thérapeutiques: Traitement du diabète chez les patients nécessitant de l'insuline.

Posologie

La posologie de NovoMix® 30 est individuelle et elle est déterminée en fonction des besoins du patient.

La surveillance de la glycémie et l'ajustement de la dose d'insuline sont recommandés pour obtenir un contrôle glycémique optimal.

Chez les patients diabétiques de type 2, NovoMix® 30 peut être administré en monothérapie. NovoMix® 30 peut également être administré en association avec des antidiabétiques oraux si la glycémie du patient est insuffisamment contrôlée par les antidiabétiques oraux seuls.

Comment commencer

Patients naïfs d'insuline: Pour les patients diabétiques de type 2, la dose de départ recommandée de NovoMix® 30 est de 6 U au petit-déjeuner et 6 U au dîner (repas du soir). Cependant, il est possible d'initier le traitement par une seule prise par jour de 12 U au dîner (repas du soir).

Comment passer d'un type d'insuline à un autre

Lors du passage d'un patient de l'insuline humaine biphasique à NovoMix® 30, commencer avec la même dose et le même régime. Puis titrer selon les besoins individuels (voir les recommandations de titration suivantes). Comme tous les produits d'insuline, une surveillance attentive de la glycémie est recommandée pendant le passage et pendant les premières semaines.

Comment intensifier

NovoMix® 30 peut être intensifié d'une fois par jour à deux fois par jour. Lors de l'utilisation de NovoMix® 30 une fois par jour, il est généralement recommandé de passer à deux fois par jour en atteignant 30 unités en divisant la dose entre le petit déjeuner et le dîner à parties égales (50/50).

De NovoMix® 30 deux fois par jour à trois fois par jour: la dose du matin peut être divisée en dose matin et dose midi (trois doses par jour).

Comment adapter la dose

- Adapter la dose de NovoMix® 30 sur la base de la valeur de la glycémie préprandiale la plus basse des trois jours précédents.
- Toujours changer la dose du repas précédant la mesure.
- Une adaptation de la dose peut être faite une fois par semaine jusqu'à ce que l'HbA_{1c} cible est atteinte.
- La dose ne doit pas être augmentée si une hypoglycémie survient pendant ces jours.
- Une adaptation de la dose peut être nécessaire si le patient augmente son activité physique, change son régime alimentaire habituel ou en cas de maladie concomitante.

Il est conseillé de suivre les recommandations de titration suivantes pour l'adaptation des doses:

Glycémie préprandiale		Adaptation de la dose de NovoMix® 30
< 4.4 mmol/l	< 80 mg/dl	- 2 U
4.4 - 6.1 mmol/l	80 - 110 mg/dl	0
6.2 - 7.8 mmol/l	111 - 140 mg/dl	+ 2 U
7.9 - 10 mmol/l	141 - 180 mg/dl	+ 4 U
> 10 mmol/l	> 180 mg/dl	+ 6 U

Populations particulières

Comme pour tous les produits d'insuline, il est nécessaire d'intensifier le contrôle glycémique et d'ajuster la dose de l'insuline aspartate d'une façon individuelle.

Chez les personnes âgées: NovoMix® 30 peut être utilisé chez les patients âgés, cependant l'expérience de l'utilisation de NovoMix® 30 avec les ADO chez les patients âgés est limitée.

Insuffisance rénale et hépatique:

diminuer les besoins en insuline.

Population pédiatrique: NovoMix® 30 peut être utilisé chez les enfants à partir de 10 ans.

Des données cliniques limitées.

Propriétés pharmacodynamiques:

NovoMix® 30 chez les enfants.

Mode d'administration

NovoMix® 30 est à administrer par voie sous-cutanée.

Il doit pas être administré par voie intramusculaire.

Une hypoglycémie sévère. L'administration intramusculaire doit être évitée.

NovoMix® 30 ne doit pas être utilisé dans les pompes à perfusion d'insuline.

NovoMix® 30 est administré par voie sous-cutanée par injection dans la cuisse.

NovoMix® 30 FlexPen®

100U/ml

Suspension injectable

5 stylos pré-remplis de 3ml

ppv : 581 DH



6 118001 121298



toujours être effectuée afin d'éviter des complications pour tous les produits d'insuline, du site d'injection, de l'activité physique.

NovoMix® 30 a un délai d'action et doit être généralement administré 15 à 30 minutes avant le repas. Si nécessaire, NovoMix® 30 peut être administré à jeun.

Contre-indications

Hypersensibilité à l'insuline ou aux excipients.

Mises en garde spéciale

Avant de voyager dans des pays où le temps de l'heure est différent, le patient devra consulter son médecin pour prendre son insuline et ses médicaments.

Hyperglycémie (taux de glucose élevés)

Une posologie inadaptée du diabète de type 1, peut entraîner une hyperglycémie. En général, les patients progressivement en quelque sorte de soif, de mictions plus fréquentes, sécheresse et perte d'appétit et d'odeur de la bouche. Les épisodes hyperglycémiques peuvent entraîner une détérioration de la glycémie, potentielle.

Hypoglycémie (faible taux de glucose)

L'omission d'un repas ou un exercice physique excessif peuvent entraîner une hypoglycémie. Une hypoglycémie peut survenir à tout moment, même si le patient a suivi les recommandations de titration. Comparée à l'insuline humaine, NovoMix® 30 peut être plus efficace.

Ceci devra être éventuellement pris en compte lors de l'ajustement de la dose d'insuline. Les patients dont le contrôle du diabète est instable, dans le cadre d'une insulinothérapie, doivent être surveillés pour la survenue de signes habituels de cette éventualité. Les signes de cette éventualité sont : faiblesse, tremblements, sueurs, palpitations, etc.

Un contrôle glycémique plus fréquent est recommandé en cas de survenue d'épisodes hypoglycémiques.

Come NovoMix® 30 doit être utilisé avec précaution chez les patients atteints de maladies concomitantes.

Les maladies concomitantes, en particulier les maladies du système endocrinien, peuvent nécessiter une surveillance accrue.

Si le patient change de type d'insuline, il est recommandé de surveiller la glycémie.

Si le patient change de type d'insuline, il est recommandé de surveiller la glycémie.

En remplacement d'autres insulines

En cas de remplacement de type d'insuline, il est recommandé de surveiller la glycémie.

faire l'objet d'un suivi médical par le médecin (fabricant), de type, de dose, de méthode de fabrication, de la dose. Les patients qui passent d'un type d'insuline à un autre type d'insuline pourront nécessiter une surveillance accrue.

d'injections quotidiennes ou une surveillance accrue. Si un ajustement est nécessaire, il doit être effectué dès la première semaine ou les premiers mois.

Réactions au site d'injection

Comme avec toute insulinothérapie, il peut survenir, se traduisant par une douleur, une ecchymose, une tuméfaction, une réaction d'injection dans une zone.

Des sites d'injection dans une zone peuvent entraîner des réactions. Ces réactions disparaissent généralement dans quelques semaines. Dans certains cas, elles peuvent nécessiter l'arrêt de NovoMix® 30.

Association des thiazolidinediones

Des cas d'insuffisance cardiaque ont été rapportés chez les patients présentant une insuffisance cardiaque congestive.

Si une association est instaurée, il est recommandé de surveiller la glycémie.

Si une association est instaurée, il est recommandé de surveiller la glycémie.

Si une association est instaurée, il est recommandé de surveiller la glycémie.

Si une association est instaurée, il est recommandé de surveiller la glycémie.

AXIMYCINE®

Amoxicilline

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- AXIMYCINE® 1 g comprimés dispersibles, boîtes de 14 et 24
- AXIMYCINE® 500 mg comprimés dispersibles, boîtes de 16 et 24
- AXIMYCINE® 250 mg/5 ml poudre pour suspension buvable, flacons de 12 et 20 doses
- AXIMYCINE® 500 mg/5 ml poudre pour suspension buvable, flacons de 12 et 20 doses

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 AXIMYCINE® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AXIMYCINE® ?
3. Comment prendre AXIMYCINE® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver AXIMYCINE® ?
6. Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE AXIMYCINE® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Groupe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité**
AXIMYCINE® à large spectre - code ATC : J01CA04
AXIMYCINE® est un antibiotique. Le principe actif est l'amoxicilline. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines ».

- **Indications thérapeutiques**
AXIMYCINE® est utilisé pour traiter des infections causées par des bactéries dans différentes parties du corps.
AXIMYCINE® peut également être utilisé en association à d'autres médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AXIMYCINE® ?

- **Ne prenez jamais AXIMYCINE® (Contre-indications)**
- Si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez déjà présenté une réaction allergique à un antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou de la gorge.
- **Ne prenez pas AXIMYCINE® si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.** En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AXIMYCINE®.
- En cas de phénylcétonurie, la présence d'aspartam dans

- **Faites attention avec A**
particulière d'emploi
Adressez-vous à votre médecin
vous
suffirez de mononucléose
légère (extrême)
avez des problèmes rénaux
n'urinez pas régulièrement
En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AXIMYCINE®.

Tests sanguins et urinaires

Si vous devez effectuer :
- des analyses d'urine (dosage du glucose) ou des analyses de sang (fonctionnement de votre foie, ...)
- un dosage d'astrotin (utilisé pendant la grossesse pour vérifier que le bébé se développe normalement).
Informez votre médecin ou votre pharmacien que vous prenez AXIMYCINE®. En effet, AXIMYCINE® peut influencer sur les résultats de ces tests.

- Enfants - et adolescents -

Sans objet.

- Prise d'autres médicaments (interactions avec d'autres médicaments)

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.
- Si vous prenez de l'allopurinol (utilisé dans le traitement de la goutte) avec AXIMYCINE®, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.
- Si vous prenez du probénécide (utilisé dans le traitement de la goutte), votre

médecin peut décider d'adapter votre dose d'AXIMYCINE®.

- Si vous prenez des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine), vous pourriez avoir besoin d'effectuer des analyses sanguines supplémentaires.
- Si vous prenez d'autres antibiotiques (tels que les tétracyclines) AXIMYCINE® peut être moins efficace.
- Si vous prenez du méthotrexate (utilisé dans le traitement de cancer et du psoriasis sévère) AXIMYCINE® peut provoquer une augmentation des effets indésirables.

- Aliments et boissons (interactions avec les aliments et les boissons)

Sans objet.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

- Sports

Sans objet.

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

AXIMYCINE® peut provoquer des effets indésirables (comme des réactions allergiques, des vertiges et des convulsions) susceptibles de réduire votre capacité à conduire.

Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous vous sentiez bien.

- Excipients à effets notoire

Poudre pour suspension buvable à 500 mg/5 ml et 250 mg/5 ml : Aspartam
L'aspartam (E951) est source de phénylalanine. Celle-ci peut être nocive pour les patients ayant une maladie appelée « phénylcétonurie ».

3 - COMMENT PRENDRE AXIMYCINE® ?

- Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures.

Poudre pour suspension buvable :

- Agitez bien le flacon avant chaque utilisation.
- Utilisez la cuillère-mesure fournie avec le flacon.

Comprimés dispersibles :

- Faire dissoudre complètement chaque comprimé dans un verre d'eau et bien remuer le mélange jusqu'à ce qu'il soit homogène. Avaler immédiatement le mélange.

Posologie habituelle :

Enfants pesant moins de 40 kg

- Toutes les posologies sont déterminées en fonction du poids de l'enfant en kilogrammes.
- Votre médecin vous indiquera la quantité d'AXIMYCINE® que vous devez administrer à votre bébé ou votre enfant.
- La posologie habituelle est de 40 mg à 90 mg par kilogramme de poids corporel et par jour ; à administrer en deux ou trois prises.
- La dose maximale recommandée est de 100 mg par kilogramme de poids corporel et par jour.

Adultes, patients âgés et enfants pesant 40 kg ou plus

- La suspension n'est habituellement pas prescrite aux adultes et aux enfants pesant plus de 40 kg. Demandez conseil à votre médecin ou pharmacien.
- La posologie habituelle d'AXIMYCINE® est de 250 mg à 500 mg trois fois par jour ou 750 mg à 1 g toutes les 8 heures selon la sévérité et le type d'infection.
- Infections sévères : 3 fois par jour pendant un jour.
- Infection des voies respiratoires : 3 fois par jour pendant un jour.
- Maladie d'origine parasitaire (par des parasites appelés tiques) : 3 fois par jour pendant un jour.

AXIMYCINE®

14 comprimés dispersibles

PPV 64DH10

LOT 90067 4
EXP 12/2021

AGIDERM[®] pommade

Fusidate de sodium

FORME ET PRESENTATION :

Pommade 2 %, tube de 15 g.

COMPOSITION :

Fusidate de sodium.....20 mg.

Excipient qsp.....1g.

PROPRIETES :

Antibiotique dérivé du coccinum fusidium, très actif sur un nombre de Bactéries gram positif, staphylocoques qu'ils soient ou non résistants à la pénicilline, en plus de l'activité antimicrobienne prononcée contre la majorité des bactéries responsables des infections cutanées.

INDICATIONS :

L'Agiderm est indiqué dans le traitement des infections cutanées staphylococciques, streptococciques et celles causées par corynebacterium minutissimum et d'autres microorganismes sensibles.

PRINCIPALES UTILISATIONS :

Impetigo, furoncles, blessures infectées, hydradenite, folliculite, sycosis barbae, erythrasme et paronychi.

EFFETS INDESIRABLES :

Généralement AGIDERM est très bien toléré et dans de rares cas les signes des réactions d'hypersensibilité peuvent se produire ex : Rush cutané, piqûres légères et irritation.

CONTRE INDICATIONS :

- Allergie à l'acide fusidique et ses sels.
- Evitez le contact avec les yeux.
- En cas d'allaitement ne pas appliquer sur le sein.

EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE :

Lanoline.

MODE D'EMPLOI ET PRESENTATION :

Utilisation externe seulement

Application locale 2 à 3 fois par jour sur la surface infectée.

CONDITIONS DE CONSERVATION :

Conserver à une température ambiante n'excédant pas 25°.

Liste I (Tableau A)

Fabriqué sous licence de Philadelphia
Pharmaceuticals par le Laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA



LOT: 262
PER: 09/23
PPV: 25.00



aine sur la surface

AGIDERM[®] pommade

Fusidate de sodium

FORME ET PRESENTATION :

Pommade 2 %, tube de 15 g.

COMPOSITION :

Fusidate de sodium.....20 mg.

Excipient qsp.....1g.

PROPRIETES :

Antibiotique dérivé du coccinum fusidium, très actif sur un nombre de Bactéries gram positif, staphylocoques qu'ils soient ou non résistants à la pénicilline, en plus de l'activité antimicrobienne prononcée contre la majorité des bactéries responsables des infections cutanées.

INDICATIONS :

L'Agiderm est indiqué dans le traitement des infections cutanées staphylococciques, streptococciques et celles causées par corynebacterium minutissimum et d'autres microorganismes sensibles.

PRINCIPALES UTILISATIONS :

Impetigo, furoncles, blessures infectées, hydradenite, folliculite, sycosis barbae, erythrasme et paronychi.

EFFETS INDESIRABLES :

Généralement AGIDERM est très bien toléré et dans de rares cas les signes des réactions d'hypersensibilité peuvent se produire ex : Rush cutané, piqûres légères et irritation.

CONTRE INDICATIONS :

- Allergie à l'acide fusidique et ses sels.
- Evitez le contact avec les yeux.
- En cas d'allaitement ne pas appliquer sur le sein.

EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE :

Lanoline.

MODE D'EMPLOI ET PRESENTATION :

Utilisation externe seulement

Application locale 2 à 3 fois par jour sur la surface infectée.

CONDITIONS DE CONSERVATION :

Conserver à une température ambiante n'excédant pas 25°.

Liste I (Tableau A)

Fabriqué sous licence de Philadelphia
Pharmaceuticals par le Laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA



LOT: 262
PER: 09/23
PPV: 25.00



aine sur la surface

NO-DEP® 50mg

Sertraline

**COMPOSITION:**

Sertraline chlorhydrate (DCI) 50 mg par comprimé.

Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Amyglycolate sodique, Stéarate de magnésium, Talc, HPMC E-15, Indigo carmine lake, Dioxyde de titane, Propylène glycol, Alcool isopropylique, Eau purifiée.

FORMES ET PRESENTATIONS:

NO-DEP 50 mg, comprimés pelliculés sécables, Boîte de 15, 30 et de 60.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Le composant actif de NO-DEP® est la sertraline. La sertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS); ces médicaments sont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récurrences d'épisodes dépressifs majeurs.
- Troubles panique, avec ou sans agoraphobie.
- Troubles obsessionnels compulsifs (TOC) chez l'adulte ainsi que chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 17 ans.
- Trouble anxieux sociale.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

Les comprimés de sertraline peuvent être administrés pendant ou en dehors des repas.

Prenez votre médicament une fois par jour, le matin ou le soir.

La dose habituelle est:

Adultes:

Dépression et trouble obsessionnel compulsif:

Dans la dépression et le TOC, la dose efficace habituelle est de 50 mg/jour.

La dose quotidienne peut être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Trouble panique, trouble anxieux sociale et état de stress post-traumatique:

Dans le trouble panique, le trouble anxieux sociale et le trouble de stress post-traumatique, le traitement doit être débuté à la dose de 25 mg/jour, qui est augmentée à 50 mg par jour après une semaine.

La dose quotidienne peut ensuite être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Enfants et adolescents:

NO-DEP® ne doit être utilisé que pour traiter les enfants et les adolescents souffrant de TOC âgés de 6 à 17 ans.

Troubles obsessionnels compulsifs:

• Enfants âgés de 6 à 12 ans:

la dose initiale recommandée est de 25 mg un mg/jour. La dose maximale est de 200 mg/jour.

• Enfants âgés de 13 à 17 ans:

la dose initiale recommandée est de 50 mg/jour.

Si vous souffrez de problèmes de foie ou des reins

Seul votre médecin peut augmenter cette dose jusqu'à 50

LOT: 258
PER: OCT 2021
PPV: 126 DH 80

et suivre ses instructions.

Durée du traitement: votre médecin vous indiquera la durée pendant laquelle vous devrez prendre ce médicament. Elle dépendra de la nature de votre maladie et de la manière dont vous répondez au traitement. Plusieurs semaines sont parfois nécessaires pour que vos symptômes commencent à s'améliorer. Le traitement de la dépression doit en général continuer pendant 6 mois après l'amélioration.

CONTRE INDICATIONS:

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- Un traitement concomitant par inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO, notamment la sélégiline, le moclobémide) ou des médicaments de type IMAO (par exemple le linérolide) est contre-indiqué.
- La prise concomitante de pimozide est contre-indiquée

NO-DEP® 50mg

Sertraline

**COMPOSITION:**

Sertraline chlorhydrate (DCI) 50 mg par comprimé.

Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Amyglycolate sodique, Stéarate de magnésium, Talc, HPMC E-15, Indigo carmine lake, Dioxyde de titane, Propylène glycol, Alcool isopropylique, Eau purifiée.

FORMES ET PRESENTATIONS:

NO-DEP 50 mg, comprimés pelliculés sécables, Boîte de 15, 30 et de 60.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Le composant actif de NO-DEP® est la sertraline. La sertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS); ces médicaments sont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récurrences d'épisodes dépressifs majeurs.
- Troubles panique, avec ou sans agoraphobie.
- Troubles obsessionnels compulsifs (TOC) chez l'adulte ainsi que chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 17 ans.
- Trouble anxieté sociale.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

Les comprimés de sertraline peuvent être administrés pendant ou en dehors des repas.

Prenez votre médicament une fois par jour, le matin ou le soir.

La dose habituelle est:

Adultes:

Dépression et trouble obsessionnel compulsif:

Dans la dépression et le TOC, la dose efficace habituelle est de 50 mg/jour.

La dose quotidienne peut être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Trouble panique, trouble anxieté sociale et état de stress post-traumatique:

Dans le trouble panique, le trouble anxieté sociale et le trouble de stress post-traumatique, le traitement doit être débuté à la dose de 25 mg/jour, qui est augmentée à 50 mg par jour après une semaine.

La dose quotidienne peut ensuite être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Enfants et adolescents:

NO-DEP® ne doit être utilisé que pour traiter les enfants et les adolescents souffrant de TOC âgés de 6 à 17 ans.

Troubles obsessionnels compulsifs:

• Enfants âgés de 6 à 12 ans:

la dose initiale recommandée est de 25 mg un mg/jour. La dose maximale est de 200 mg/jour.

• Enfants âgés de 13 à 17 ans:

la dose initiale recommandée est de 50 mg/jour.

Si vous souffrez de problèmes de foie ou des reins

Seul votre médecin peut augmenter cette dose jusqu'à 50

LOT: 258
PER: OCT 2021
PPV: 126 DH 80

et suivre ses instructions.

Durée du traitement: votre médecin vous indiquera la durée pendant laquelle vous devrez prendre ce médicament. Elle dépendra de la nature de votre maladie et de la manière dont vous répondez au traitement. Plusieurs semaines sont parfois nécessaires pour que vos symptômes commencent à s'améliorer. Le traitement de la dépression doit en général continuer pendant 6 mois après l'amélioration.

CONTRE INDICATIONS:

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- Un traitement concomitant par inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO, notamment la sélégiline, le moclobémide) ou des médicaments de type IMAO (par exemple le linérolide) est contre-indiqué.
- La prise concomitante de pimozide est contre-indiquée

NO-DEP® 50mg

Sertraline

**COMPOSITION:**

Sertraline chlorhydrate (DCI) 50 mg par comprimé.

Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Amyglycolate sodique, Stéarate de magnésium, Talc, HPMC E-15, Indigo carmine lake, Dioxyde de titane, Propylène glycol, Alcool isopropylique, Eau purifiée.

FORMES ET PRESENTATIONS:

NO-DEP 50 mg, comprimés pelliculés sécables, Boîte de 15, 30 et de 60.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Le composant actif de NO-DEP® est la sertraline. La sertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS); ces médicaments sont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récurrences d'épisodes dépressifs majeurs.
- Troubles panique, avec ou sans agoraphobie.
- Troubles obsessionnels compulsifs (TOC) chez l'adulte ainsi que chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 17 ans.
- Trouble anxieté sociale.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

Les comprimés de sertraline peuvent être administrés pendant ou en dehors des repas.

Prenez votre médicament une fois par jour, le matin ou le soir.

La dose habituelle est:

Adultes:

Dépression et trouble obsessionnel compulsif:

Dans la dépression et le TOC, la dose efficace habituelle est de 50 mg/jour.

La dose quotidienne peut être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Trouble panique, trouble anxieté sociale et état de stress post-traumatique:

Dans le trouble panique, le trouble anxieté sociale et le trouble de stress post-traumatique, le traitement doit être débuté à la dose de 25 mg/jour, qui est augmentée à 50 mg par jour après une semaine.

La dose quotidienne peut ensuite être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Enfants et adolescents:

NO-DEP® ne doit être utilisé que pour traiter les enfants et les adolescents souffrant de TOC âgés de 6 à 17 ans.

Troubles obsessionnels compulsifs:

• Enfants âgés de 6 à 12 ans:

la dose initiale recommandée est de 25 mg un mg/jour. La dose maximale est de 200 mg/jour.

• Enfants âgés de 13 à 17 ans:

la dose initiale recommandée est de 50 mg/jour.

Si vous souffrez de problèmes de foie ou des reins

Seul votre médecin peut augmenter cette dose jusqu'à 50

LOT: 258
PER: OCT 2021
PPV: 126 DH 80

et suivre ses instructions.

Durée du traitement: votre médecin vous indiquera la durée pendant laquelle vous devrez prendre ce médicament. Elle dépendra de la nature de votre maladie et de la manière dont vous répondez au traitement. Plusieurs semaines sont parfois nécessaires pour que vos symptômes commencent à s'améliorer. Le traitement de la dépression doit en général continuer pendant 6 mois après l'amélioration.

CONTRE INDICATIONS:

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- Un traitement concomitant par inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO, notamment la sélégiline, le moclobémide) ou des médicaments de type IMAO (par exemple le linérolide) est contre-indiqué.
- La prise concomitante de pimozide est contre-indiquée