

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée 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

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



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

Déclaration de Maladie

N° W19-426055

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 862 Société : R A D

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : H A F O I E L N O S T A F A

Date de naissance :

Adresse : 26 N° 20 SANHATA HAY ELHANAA

Tél. : 06 82 68 26 78 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 06/09/19

Nom et prénom du malade : H A F O I E L N O S T A F A Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Affection neurologique

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 : Casablanca Le : 07/08/2019

Signature de l'adhérent(e) :

POLYCLINIQUE C.N.S.S - INARA
Bd El-Qods, Cité Inara 20150 CASABLANCA
Tél : 0522-21-30-90 (L.G) Fax : 0522-50-48-06
RDV : 0522-50-45-13
INPE: 090001520 ICE: 001757364000080 IF: 1602058



N° IPP : 814195	N° SEJOUR : 190038792	FACTURE N° 1902017225		DATE D'ENTREE : 04/09/2019		DATE DE SORTIE : 04/09/2019				
ASSURE :		UF: 6001 CONSULTATION MEDICALE ET AUXI N° IMMAT C.N.S.S : N° D'ADHERENT OU DE MUTUALISTE : N° SE. SOC. ETRANG. :		DESTINATAIRE : HAFDI, El Mostafa						
MALADE : HAFDI, El Mostafa										
NOM JEUNE FILLE :										
TIERS PAYANT 1 :										
TIERS PAYANT 2 :										
REF. PC 1 :		REF. PC 2 :								
NATURE DE PRESTATION	LETTR CLE	NOMBRE x COEF	PRIX UNITAIRE	TOTAL	TIERS PAYANT 1 % / Dh MONTANT		TIERS PAYANT 2 % / Dh MONTANT		PART DU MALADE % / Dh MONTANT	
CONSULTATION DE MEDECIN. CONSULTATION DE SPECIALISTE	Cs	1.00	150.00	150.00					0.00	150.00

Intervenant : 46186 DR BOUREZGUI MARIAME	TOTAUX :	150.00						150.00
Arrêtée la présente facture à la somme de : CENT CINQUANTE DHS		PLAFOND PC :					ACOMPTE:	
		REMISE :	0.00	REGLE :			AVOIR :	
		RESTE DU:	150.00					
DATE FACTURE : 04/09/2019	EDITEE LE : 04/09/2019	PAR : LAKHDA	ACCIDENT DE TRAVAIL :					
VISA			N° DE POLICE :	DATE AT :				
		Réglement à effectuer à l'ordre de :		POLYCLINIQUE C.N.S.S - INARA				
		BANQUE :		BMCE - INARA				
		N° compte bancaire :		011.780.0000 54 210 00 60 016 91				

LAKHDAK Safia
Caissière Auxiliaire
Polyclinique CNSS-INARA

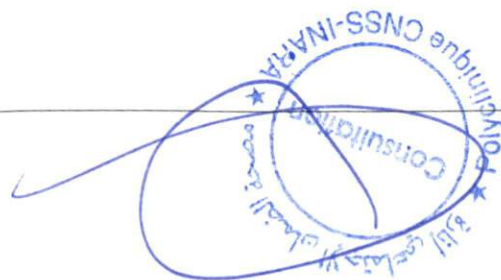
POLYCLINIQUE C.N.S.S - INARA
Bd El-Qods Cité Inara 20150 CASABLANCA
Tél : 0522-21-30-90 (L.G) Fax : 0522-50-48-06
RDV : 0522-50-45-13
INPE: 090001520 ICE: 001757364000080 IF: 1602058



4

N° IPP : 814195	N° SEJOUR : 190035004	FACTURE N° 1902015883		DATE D'ENTREE : 07/08/2019		DATE DE SORTIE : 07/08/2019					
ASSURE :		UF: 6001 CONSULTATION MEDICALE ET AUXI N° IMMAT C.N.S.S : N° D'ADHERENT OU DE MUTUALISTE : N° SE. SOC. ETRANG. :		DESTINATAIRE : HAFDI, EI Mostafa							
MALADE : HAFDI, EI Mostafa											
NOM JEUNE FILLE :											
TIERS PAYANT 1 : TIERS PAYANT 2 : REF. PC 1 : REF. PC 2 :											
NATURE DE PRESTATION		LETTRE CLE	NOMBRE x COEF	PRIX UNITAIRE	TOTAL	TIERS PAYANT 1 % / Dh MONTANT		TIERS PAYANT 2 % / Dh MONTANT		PART DU MALADE % / Dh MONTANT	
CONSULTATION DE MEDECIN. CONSULTATION DE SPECIALISTE		Cs	1.00	150.00	150.00					0.00	150.00

Intervenant : 46186 DR BOUREZGUI MARIAME	TOTAUX :	150.00						150.00
Arrêtée la présente facture à la somme de : CENT CINQUANTE DHS		PLAFOND PC :					ACOMPTE :	
		REMISE :	0.00	REGLE :			AVOIR :	
		RESTE DU :	150.00					
DATE FACTURE : 07/08/2019		EDITEE LE : 07/08/2019		PAR: LAKHDA		ACCIDENT DE TRAVAIL :		
VISA		N° DE POLICE :		DATE AT :				
		Règlement à effectuer à l'ordre de :		POLYCLINIQUE C.N.S.S - INARA				
		BANQUE :		BMCE - INARA				
		N° compte bancaire :		011.780.0000 54 210 00 60 016 91				





وصفة
ORDONNANCE



le 24/08/19

M. HAFID EL MOSTADITA

134,80 x 3

1) Nootropil 6312x

149,00 x 4

2) Tamiel 6312x

163,20 x 2

3) Serenid 6313x

1326,80

4) As Roubil 2x

Boulevard Al Qods, Inara II - Aïn Chok - CASABLANCA

Tél.: 0522 21 30 90 - 0522 21 30 93 - Rendez-vous: 0522 50 45 13 - Fax : 0522 50 48 06

1. DENOMINATION :

SERDEP® 20 mg Gélules

Boîte de 14 Gélules ; Boîte de 28 Gélules

DCI : Fluoxétine



LOT: 08419003
PER: 04-2022
PPU: 163,20 DH

Boîte de 28 gélules à l'usage oral

SERDEP® 20 mg Gélules fait partie d'un groupe de médicaments appelés antidépresseurs inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (IRS).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter :

Chez l'adulte :

- soit un épisode dépressif,
- soit des troubles obsessionnels compulsifs,
- soit la boulimie : SERDEP® 20 mg Gélules est utilisé en complément d'une psychothérapie pour la diminution de la fréquence des crises de boulimie, des vomissements ou de la prise de laxatifs.

Comment SERDEP® 20 mg Gélules fonctionne
Tout le monde possède dans son cerveau une substance appelée sérotonine. Les personnes qui sont déprimées, qui souffrent de troubles obsessionnels compulsifs ou de boulimie ont des taux moins élevés de sérotonine que les autres. Le fonctionnement de SERDEP® 20 mg Gélules et des autres IRS n'est pas totalement expliqué mais ils pourraient aider à augmenter le taux de sérotonine dans le cerveau. Traiter ces maladies est important pour vous aider à vous sentir mieux. Si elle n'est pas traitée, votre maladie peut ne pas disparaître, peut s'aggraver et être plus difficile à soigner.

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

5. POSOLOGIE :

Veillez 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. Ne prenez pas plus de gélule que ce que vous a indiqué votre médecin.

Posologie

Adultes

La dose recommandée est :

- Dépression :** la dose recommandée est de 1 gélule (20 mg) par jour. Votre médecin reverra et adaptera la dose si nécessaire dans les 3 à 4 semaines suivant le début du traitement. Si nécessaire, la dose peut être augmentée progressivement jusqu'à une dose maximale de 3 gélules (60 mg) par jour. La dose doit être augmentée avec prudence afin de garantir que vous ne receviez que la dose minimale efficace. Il est possible que vous ne vous sentiez pas mieux immédiatement après le début du traitement. Ceci est habituel car l'amélioration des symptômes dépressifs peut n'apparaître qu'après plusieurs semaines de traitement. Les patients présentant une dépression doivent poursuivre leur traitement pendant au moins 6 mois.
- Boulimie :** la dose recommandée est de 3 gélules (60 mg) par jour.
- Troubles obsessionnels compulsifs :** la dose recommandée est de 1 gélule (20 mg) par jour. Votre médecin reverra et adaptera la dose si nécessaire après 2 semaines de traitement. Si nécessaire, la dose peut être augmentée progressivement jusqu'à une dose maximale de 3 gélules (60 mg) par jour. Si aucune amélioration n'est constatée dans les 10 semaines, votre médecin évaluera la nécessité de poursuivre le traitement par SERDEP® 20 mg Gélules.

Personnes âgées

Si vous êtes une personne âgée, votre médecin augmentera la dose plus prudemment, et la dose journalière ne devra pas dépasser 2 gélules (40 mg) par jour en général. La dose maximale est de 3 gélules (60 mg) par jour.

Insuffisants hépatiques

Si vous avez des problèmes de foie ou prenez d'autres médicaments qui peuvent avoir un effet sur SERDEP® 20 mg Gélules, votre médecin peut décider de vous prescrire une dose plus faible ou vous demander de prendre SERDEP® 20 mg Gélules un jour sur deux.

Mode et voie d'administration

Avalez les gélules avec un verre d'eau. Ne mâchez pas les gélules.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre SERDEP® 20 mg Gélules :

Si vous avez sauté une prise, ne vous inquiétez pas. Prenez votre prochaine prise le jour suivant à l'horaire habituel. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

1. **Boîte de 28 gélules :** Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

inexpliqués, sensation de faiblesse ou frissons.

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 100) : sensation de détachement de soi, idées ou pensées étranges, humeur anormalement gai, troubles de l'orgasme, idées suicidaires ou d'auto-agression, grincement de dents, contractions musculaires, mouvements involontaires, troubles de l'équilibre ou de coordination, troubles de la mémoire, dilatation des pupilles, bourdonnement d'oreille, diminution de la pression artérielle, essoufflement, saignements de nez, difficultés à avaler, perte de cheveux, augmentation de la tendance aux ecchymoses (bleus), ecchymoses d'origine non expliquée ou saignements, sueurs froides, difficultés à uriner, sensation de chaud ou de froid, résultats anormaux des tests de la fonction hépatique.

Rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 1000) : diminution de la quantité de bledans le sang, diminution du nombre de plaquettes sanguines, augmentant le risque de saignement et de saignement, comportements extravagants atypiques, hallucinations, agitation, attaques de panique, confusion, bégaiement, crises convulsives, vasculaires (inflammation d'un vaisseau sanguin), gonflement rapide des tissus autour du cou, du visage, de la bouche et/ou de la gorge, douleurs osseuses (partie du tube digestif reliant la bouche à l'estomac), hépatites, problèmes pulmonaires, sensibilité à la lumière du soleil, douleurs musculaires, difficultés pour uriner, montées de lait.

Fractures osseuses : un risque plus élevé de fractures osseuses a été observé chez les patients prenant ce type de médicaments.

La plupart de ces effets indésirables disparaissent avec la poursuite du traitement.

8. MISE EN GARDE SPECIALE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre SERDEP® 20 mg Gélules dans les situations suivantes :

- Convulsions ou antécédents d'épilepsie : en cas de crise convulsive ou si vous constatez que la fréquence des crises augmente, contactez votre médecin immédiatement, il pourrait arrêter le traitement par SERDEP® 20 mg Gélules.
- Manie ou antécédents de manie : en cas de survenue d'un état maniaque, contactez votre médecin immédiatement, il pourrait arrêter le traitement par SERDEP® 20 mg Gélules.
- Diabète : votre médecin pourrait être amené à adapter votre dose d'insuline ou d'antidiabétique autre.
- Maladie du foie : votre médecin pourrait être amené à adapter la posologie de votre traitement.
- Problèmes cardiaques.
- Rythme cardiaque faible au repos et/ou si vous savez que vous avez un risque de carence en sel suite à des diarrées et des vomissements sévères prolongés ou à l'utilisation de traitements diurétiques.
- Glaucome (augmentation de la pression dans l'œil).
- Traitement en cours par diurétique, notamment si vous êtes une personne âgée.

Electroconvulsivothérapie.

Electroconvulsivothérapie d'anomalies de la coagulation ou apparition d'ecchymoses ou un saignement inhabituel.

Prise de médicaments qui agissent sur la coagulation du sang.

Prise de lamoxifène (utilisé dans le traitement du cancer du sein).

Impatience, impossibilité de rester assis ou debout tranquillement (akathisie). Une augmentation des doses de SERDEP® 20 mg Gélules peut aggraver ces symptômes.

Début de fièvre, spasme musculaire ou tremblements, modifications de votre état mental tels que confusion, irritabilité et agitation extrême : il peut s'agir d'un syndrome appelé « syndrome sérotoninergique » ou « syndrome malin des neuroleptiques ». Bien que ce syndrome n'apparaisse que rarement, il peut menacer le pronostic vital, contactez votre médecin immédiatement, car le traitement par SERDEP® 20 mg Gélules pourrait devoir être arrêté.

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

Si vous souffrez de dépression et/ou présentez un trouble 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 met du temps à agir, parfois 2 semaines ou plus.

Vous êtes particulièrement susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

- 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.

En cas de survenue d'idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

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

9. INTERACTIONS :

Autres médicaments et SERDEP® 20 mg Gélules :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

SERDEP® 20 mg Gélules peut affecter le mécanisme d'action d'autres médicaments (interaction). Une interaction peut survenir avec :

- Certains IMAO (dont certains utilisés pour traiter la dépression) : les IMAO non sélectifs et les IMAO-A ne doivent pas être utilisés avec SERDEP® 20 mg Gélules, car des effets graves voire fatals (syndrome sérotoninergique) peuvent survenir. Le traitement par SERDEP® 20 mg Gélules ne doit être débuté qu'après avoir arrêté un IMAO irréversible (par exemple tranylcypromine) depuis au moins deux semaines. Cependant, un traitement par fluoxétine peut être débuté le jour suivant l'arrêt d'un traitement par certains IMAOs réversibles (par exemple la moclobémide, la linéride, le chlorure de méthylphénitamine (bleu de méthylène)). Les IMAO-B (gélules) peuvent être utilisés avec SERDEP® 20 mg Gélules sous la surveillance étroite de votre médecin.
- Le lithium, le thyroïdisme : lorsqu'ils sont co-administrés avec SERDEP® 20 mg Gélules, il existe un risque augmenté de syndrome sérotoninergique. Votre médecin devra effectuer des bilans plus fréquemment.

1. DENOMINATION :

SERDEP® 20 mg Gélules

Boîte de 14 Gélules ; Boîte de 28 Gélules

DCI : Fluoxétine



LOT: 08419003
PER: 04-2022
PPU: 163,20 DH

Boîte de 28 gélules à l'usage oral

SERDEP® 20 mg Gélules fait partie d'un groupe de médicaments appelés antidépresseurs inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (IRS).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter :

Chez l'adulte :

- soit un épisode dépressif,
- soit des troubles obsessionnels compulsifs,
- soit la boulimie : SERDEP® 20 mg Gélules est utilisé en complément d'une psychothérapie pour la diminution de la fréquence des crises de boulimie, des vomissements ou de la prise de laxatifs.

Comment SERDEP® 20 mg Gélules fonctionne
Tout le monde possède dans son cerveau une substance appelée sérotonine. Les personnes qui sont déprimées, qui souffrent de troubles obsessionnels compulsifs ou de boulimie ont des taux moins élevés de sérotonine que les autres. Le fonctionnement de SERDEP® 20 mg Gélules et des autres IRS n'est pas totalement expliqué mais ils pourraient aider à augmenter le taux de sérotonine dans le cerveau. Traiter ces maladies est important pour vous aider à vous sentir mieux. Si elle n'est pas traitée, votre maladie peut ne pas disparaître, peut s'aggraver et être plus difficile à soigner.

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

5. POSOLOGIE :
Veillez 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. Ne prenez pas plus de gélule que ce que vous a indiqué votre médecin.

Posologie

Adultes

La dose recommandée est :

- Dépression :** la dose recommandée est de 1 gélule (20 mg) par jour. Votre médecin reverra et adaptera la dose si nécessaire dans les 3 à 4 semaines suivant le début du traitement. Si nécessaire, la dose peut être augmentée progressivement jusqu'à une dose maximale de 3 gélules (60 mg) par jour. La dose doit être augmentée avec prudence afin de garantir que vous ne receviez que la dose minimale efficace. Il est possible que vous ne vous sentiez pas mieux immédiatement après le début du traitement. Ceci est habituel car l'amélioration des symptômes dépressifs peut n'apparaître qu'après plusieurs semaines de traitement. Les patients présentant une dépression doivent poursuivre leur traitement pendant au moins 6 mois.
- Boulimie :** la dose recommandée est de 3 gélules (60 mg) par jour.
- Troubles obsessionnels compulsifs :** la dose recommandée est de 1 gélule (20 mg) par jour. Votre médecin reverra et adaptera la dose si nécessaire après 2 semaines de traitement. Si nécessaire, la dose peut être augmentée progressivement jusqu'à une dose maximale de 3 gélules (60 mg) par jour. Si aucune amélioration n'est constatée dans les 10 semaines, votre médecin évaluera la nécessité de poursuivre le traitement par SERDEP® 20 mg Gélules.

Personnes âgées

Si vous êtes une personne âgée, votre médecin augmentera la dose plus prudemment, et la dose journalière ne devra pas dépasser 2 gélules (40 mg) par jour en général. La dose maximale est de 3 gélules (60 mg) par jour.

Insuffisants hépatiques

Si vous avez des problèmes de foie ou prenez d'autres médicaments qui peuvent avoir un effet sur SERDEP® 20 mg Gélules, votre médecin peut décider de vous prescrire une dose plus faible ou vous demander de prendre SERDEP® 20 mg Gélules un jour sur deux.

Mode et voie d'administration

Avalez les gélules avec un verre d'eau. Ne mâchez pas les gélules.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre SERDEP® 20 mg Gélules :

Si vous avez sauté une prise, ne vous inquiétez pas. Prenez votre prochaine prise le jour suivant à l'horaire habituel. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

1. **Boîte de 28 gélules :** Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

inexpliqués, sensation de faiblesse ou frissons.

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 100) : sensation de détachement de soi, idées ou pensées étranges, humeur anormalement gai, troubles de l'orgasme, idées suicidaires ou d'auto-agression, grincement de dents, contractions musculaires, mouvements involontaires, troubles de l'équilibre ou de coordination, troubles de la mémoire, dilatation des pupilles, bourdonnement d'oreille, diminution de la pression artérielle, essoufflement, saignements de nez, difficultés à avaler, perte de cheveux, augmentation de la tendance aux ecchymoses (bleus), ecchymoses d'origine non expliquée ou saignements, sueurs froides, difficultés à uriner, sensation de chaud ou de froid, résultats anormaux des tests de la fonction hépatique.

Rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 1000) : diminution de la quantité de bled dans le sang, diminution du nombre de plaquettes sanguines, augmentant le risque de saignement et de saignement, comportements extravagants atypiques, hallucinations, agitation, attaques de panique, confusion, bégaiement, crises convulsives, vasculaires (inflammation d'un vaisseau sanguin), gonflement rapide des tissus autour du cou, du visage, de la bouche et/ou de la gorge, douleurs osseuses (partie du tube digestif reliant la bouche à l'estomac), hépatites, problèmes pulmonaires, sensibilité à la lumière du soleil, douleurs musculaires, difficultés pour uriner, montées de lait.

Fractures osseuses : un risque plus élevé de fractures osseuses a été observé chez les patients prenant ce type de médicaments.

La plupart de ces effets indésirables disparaissent avec la poursuite du traitement.

8. MISE EN GARDE SPECIALE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre SERDEP® 20 mg Gélules dans les situations suivantes :

- Convulsions ou antécédents d'épilepsie : en cas de crise convulsive ou si vous constatez que la fréquence des crises augmente, contactez votre médecin immédiatement, il pourrait arrêter le traitement par SERDEP® 20 mg Gélules.
- Manie ou antécédents de manie : en cas de survenue d'un état maniaque, contactez votre médecin immédiatement, il pourrait arrêter le traitement par SERDEP® 20 mg Gélules.
- Diabète : votre médecin pourrait être amené à adapter votre dose d'insuline ou d'antidiabétique autre.
- Maladie du foie : votre médecin pourrait être amené à adapter la posologie de votre traitement.
- Problèmes cardiaques.
- Rythme cardiaque faible au repos et/ou si vous savez que vous avez un risque de carence en sel suite à des diarrées et des vomissements sévères prolongés ou à l'utilisation de traitements diurétiques.
- Glaucome (augmentation de la pression dans l'œil).
- Traitement en cours par diurétique, notamment si vous êtes une personne âgée.

Electroconvulsivothérapie.

Antécédents d'anomalies de la coagulation ou apparition d'ecchymoses ou un saignement inhabituel.

Prise de médicaments qui agissent sur la coagulation du sang.

Prise de lamoxifène (utilisé dans le traitement du cancer du sein).

Impatience, impossibilité de rester assis ou debout tranquillement (akathisie). Une augmentation des doses de SERDEP® 20 mg Gélules peut aggraver ces symptômes.

Début de fièvre, spasme musculaire ou tremblements, modifications de votre état mental tels que confusion, irritabilité et agitation extrême : il peut s'agir d'un syndrome appelé « syndrome sérotoninergique » ou « syndrome malin des neuroleptiques ». Bien que ce syndrome n'apparaisse que rarement, il peut menacer le pronostic vital, contactez votre médecin immédiatement, car le traitement par SERDEP® 20 mg Gélules pourrait devoir être arrêté.

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

Si vous souffrez de dépression et/ou présentez un trouble 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 met du temps à agir, parfois 2 semaines ou plus.

Vous êtes particulièrement susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

- 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.

En cas de survenue d'idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

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

9. INTERACTIONS :

Autres médicaments et SERDEP® 20 mg Gélules :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

SERDEP® 20 mg Gélules peut affecter le mécanisme d'action d'autres médicaments (interaction). Une interaction peut survenir avec :

- Certains IMAO (dont certains utilisés pour traiter la dépression) : les IMAO non sélectifs et les IMAO-A ne doivent pas être utilisés avec SERDEP® 20 mg Gélules, car des effets graves voire fatals (syndrome sérotoninergique) peuvent survenir. Le traitement par SERDEP® 20 mg Gélules ne doit être débuté qu'après avoir arrêté un IMAO irréversible (par exemple tranylcypromine) depuis au moins deux semaines. Cependant, un traitement par fluoxétine peut être débuté le jour suivant l'arrêt d'un traitement par certains IMAOs réversibles (par exemple la moclobémide, la linéride, le chlorure de méthylphénitamine (bleu de méthylène)). Les IMAO-B (gélules) peuvent être utilisés avec SERDEP® 20 mg Gélules sous la surveillance étroite de votre médecin.
- Le lithium, le thyroïdisme : lorsqu'ils sont co-administrés avec SERDEP® 20 mg Gélules, il existe un risque augmenté de syndrome sérotoninergique. Votre médecin devra effectuer des bilans plus fréquemment.

TONITEC

Tonus
intellectuel

Les efforts scolaires à faire
les surcharges de travail
capacités de concentration

TONITEC à base d'EF
spécialement étudié pour
de sollicitation intense.

TONITEC est conseillé

COMPOSITION:

Huile de poisson source de :

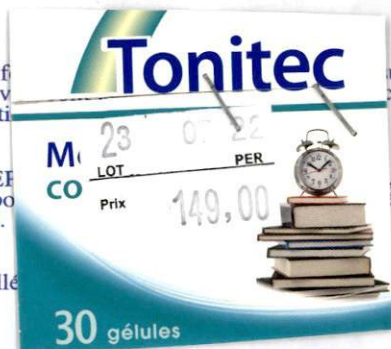
EPA /DHA.....	30 mg
Vitamine B1.....	1,4 mg
Vitamine B2.....	1,6 mg
Vitamine B5.....	6 mg
Vitamine B6.....	2 mg
Vitamine B12.....	1 ug
Vitamine B9.....	200 ug
Vitamine E.....	10 mg
Vitamine C.....	60 mg

CONSEILS D'UTILISATION :

- Prendre 1 gélule par jour le matin
- Une cure de 1 à 2 mois est recommandée
- A conserver dans un endroit frais et sec.

PRESENTATION :

Boîte de 30 gélules.



surmenage intellectuel,
satisfont pleinement les

vitamine C et E, est
intellectuelle en cas

de surmenage intellectuel.

par gélule

Laboratoires JUVA SANTE
8 - Rue Christophe Colomb
75008 - PARIS
FRANCE

TONITEC

Tonus
intellectuel

Les efforts scolaires à fa-
bles surcharges de travail
capacités de concentration

TONITEC à base d'EF
spécialement étudié pour
de sollicitation intense.

TONITEC est conseillé

COMPOSITION:

Huile de poisson source de :

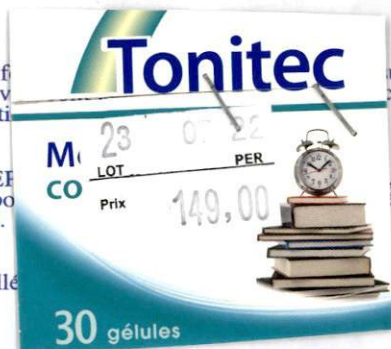
EPA /DHA.....	30 mg
Vitamine B1.....	1,4 mg
Vitamine B2.....	1,6 mg
Vitamine B5.....	6 mg
Vitamine B6.....	2 mg
Vitamine B12.....	1 ug
Vitamine B9.....	200 ug
Vitamine E.....	10 mg
Vitamine C.....	60 mg

CONSEILS D'UTILISATION :

- Prendre 1 gélule par jour le matin
- Une cure de 1 à 2 mois est recommandée
- A conserver dans un endroit frais et sec.

PRESENTATION :

Boite de 30 gélules.



surmenage intellectuel,
satisfont pleinement les

vitamine C et E, est
intellectuelle en cas

de surmenage intellectuel.

par gélule

Laboratoires JUVA SANTE
8 - Rue Christophe Colomb
75008 - PARIS
FRANCE

TONITEC

Tonus
intellectuel

Les efforts scolaires à fa-
bles surcharges de travail
capacités de concentration

TONITEC à base d'EF
spécialement étudié pour
de sollicitation intense.

TONITEC est conseillé

COMPOSITION:

Huile de poisson source de :

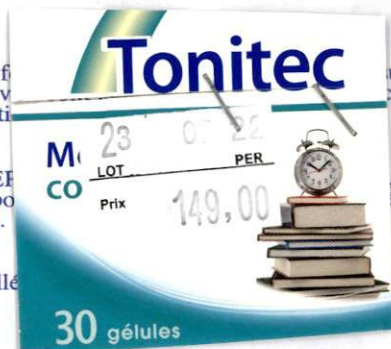
EPA /DHA.....	30 mg
Vitamine B1.....	1,4 mg
Vitamine B2.....	1,6 mg
Vitamine B5.....	6 mg
Vitamine B6.....	2 mg
Vitamine B12.....	1 ug
Vitamine B9.....	200 ug
Vitamine E.....	10 mg
Vitamine C.....	60 mg

CONSEILS D'UTILISATION :

- Prendre 1 gélule par jour le matin
- Une cure de 1 à 2 mois est recommandée
- A conserver dans un endroit frais et sec.

PRESENTATION :

Boîte de 30 gélules.



surmenage intellectuel,
sont pleinement les

vitamine C et E, est
intellectuelle en cas

de effort intellectuel.

par gélule

Laboratoires JUVA SANTE
8 - Rue Christophe Colomb
75008 - PARIS
FRANCE

TONITEC

Tonus
intellectuel

Les efforts scolaires à faire
les surcharges de travail
capacités de concentration

TONITEC à base d'EF
spécialement étudié pour
de sollicitation intense.

TONITEC est conseillé

COMPOSITION:

Huile de poisson source de :

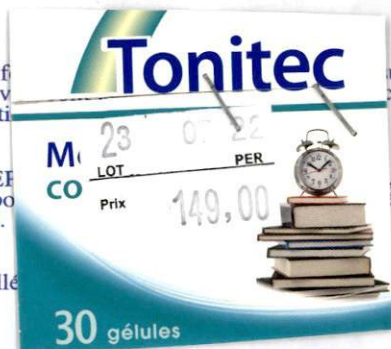
EPA /DHA.....	30 mg
Vitamine B1.....	1,4 mg
Vitamine B2.....	1,6 mg
Vitamine B5.....	6 mg
Vitamine B6.....	2 mg
Vitamine B12.....	1 ug
Vitamine B9.....	200 ug
Vitamine E.....	10 mg
Vitamine C.....	60 mg

CONSEILS D'UTILISATION :

- Prendre 1 gélule par jour le matin
- Une cure de 1 à 2 mois est recommandée
- A conserver dans un endroit frais et sec.

PRESENTATION :

Boite de 30 gélules.



surmenage intellectuel,
soulagent pleinement les

la vitamine C et E, est
essentielle intellectuelle en cas

de surmenage intellectuel.

par gélule

Laboratoires JUVA SANTE
8 - Rue Christophe Colomb
75008 - PARIS
FRANCE



NOOTROPYL

NOOTROPYL 800 mg
Boîte de 60 comprimés pelliculés
AMM N° 405/16 DMP/21/NRQ

PIRACETAM

PRESENTATION

- Boîte de
 - Boîte de
 - Flacon de
- par graduation enfant et



LOT 197579
EXP 04 2003
PPV 134.80
134,80

s à 1 gr de piracetam.
300 mg de piracetam
à 166 mg de piracetam
graduation adulte.

• INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Selon prescription médicale.

• CONTRE-INDICATIONS :

• Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'insuffisance rénale sévère. Lorsqu'il n'y a pas de dialyse, l'utilisation de doses élevées à intervalles rapprochés est déconseillée.

• PRECAUTIONS D'EMPLOI :

• On sera prudent : chez les insuffisants rénaux dont la clairance à la créatinine est inférieure à 30 ml/minutes.

• On sera aussi prudent chez la femme enceinte.

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ne jamais laisser à la portée des enfants.

• EFFETS INDESIRABLES :

• Quelques rares cas d'agitation ont été signalés en début du traitement.

• Rares effets neurologiques et troubles gastro-intestinaux.

Dans tous les cas, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

• POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

• Injectable : en injection intramusculaire; intraveineuse directe ou en perfusion.

• La solution peut être diluée dans un peu d'eau pure ou aromatisée, rincer la seringue après usage.

• Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin

• Ne pas utiliser au-delà de la date limite d'utilisation indiquée en clair sur l'emballage.





NOOTROPYL

PIRACETAM

PRESENTATION :

- Boîte de 12 ampoules injectables autocassab
- Boîte de 60 comprimés pelliculés sécables
- Flacon de 125 ml avec seringue doseuse graduée par graduation enfant et 1 g de piracetam

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Selon prescription médicale.

CONTRE-INDICATIONS :

- Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de insuffisance rénale. Lorsqu'il n'y a pas de dialyse, l'utilisation de médicaments rapprochés est déconseillée.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- On sera prudent : chez les insuffisants rénaux la clairance est inférieure à 30 ml/minutes.
 - On sera aussi prudent chez la femme enceinte.
- Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre médicaments, signaler systématiquement tout autre traitement à votre pharmacien.

Ne jamais laisser à la portée des enfants.

EFFETS INDESIRABLES :

- Quelques rares cas d'agitation ont été signalés en début du traitement.
- Rares effets neurologiques et troubles gastro-intestinaux.

Dans tous les cas, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

- Injectable : en injection intramusculaire; intraveineuse directe ou en perfusion.
- La solution peut être diluée dans un peu d'eau pure ou aromatisée, rincer la seringue après usage.
- Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.
- Ne pas utiliser au-delà de la date limite d'utilisation indiquée en clair sur l'emballage.

Voie orale



60 comprimés pelliculés

Piracetam

Nootropyl®

800 mg

134,80





NOOTROPYL

PIRACETAM

PRESENTATION :

- Boîte de 12 ampoules injectables autocassab
- Boîte de 60 comprimés pelliculés sécables
- Flacon de 125 ml avec seringue doseuse graduée par graduation enfant et 1 g de piracetam

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Selon prescription médicale.

CONTRE-INDICATIONS :

- Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'insuffisance rénale. Lorsqu'il n'y a pas de dialyse, l'utilisation de médicaments rapprochés est déconseillée.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- On sera prudent : chez les insuffisants rénaux la clairance est inférieure à 30 ml/minutes.
 - On sera aussi prudent chez la femme enceinte.
- Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre médicaments, signaler systématiquement tout autre traitement à votre pharmacien.

Ne jamais laisser à la portée des enfants.

EFFETS INDESIRABLES :

- Quelques rares cas d'agitation ont été signalés en début du traitement.
- Rares effets neurologiques et troubles gastro-intestinaux.

Dans tous les cas, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

- Injectable : en injection intramusculaire; intraveineuse directe ou en perfusion.
- La solution peut être diluée dans un peu d'eau pure ou aromatisée, rincer la seringue après usage.
- Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.
- Ne pas utiliser au-delà de la date limite d'utilisation indiquée en clair sur l'emballage.

Voie orale



60 comprimés pelliculés

Piracetam

Nootropyl®

800 mg

134,80

