

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

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 à caractère personnel.

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> A
Cadre réservé à l'adhérent (e)			
Matricule :	2886	Société :	
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	
Nom & Prénom : AIT CHE TOU LAHCEN			
Date de naissance : 01-01-1950			
Adresse : N° 21 Rue 106 Bd oued Saker ol FA CASA			
Tél. : 0658214908		Total des frais engagés : 2041,90	

Cadre réservé au Médecin			
Cachet du médecin :			
Date de consultation : / /			
Nom et prénom du malade : / / Age : / /			
Lien de parenté :	<input type="checkbox"/> Lui-même	<input type="checkbox"/> Conjoint	<input type="checkbox"/> Enfan
Nature de la maladie : / /			
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'at/ médecin conseil de la Mutuelle. PR			

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je
avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.
Fait à : CASABLANCA Le : 15 OCT. 2019
Signature de l'adhérent(e) :  J. BOUCHEIL

SOINS ET PROTHÉSES DENTAIRES

Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins

Veuillez fournir une facture

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

SOINS DENTAIRES		Dents Traitées	Nature des soins	Coefficient	Coefficient des
DROITE	12 11 21 22 23 24 25 26 27 28 31 32 33 41 42 43 44 45 46 47 48				Montant des soins
	13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24 25 26 27 28				
HAUT					Début d'exécution
BAS					Fin d'exécution
O.D.F. Prothèses dentaires		Détermination du coefficient masticatoire			
DROITE	12 11 21 22 23 24 25 26 27 28 31 32 33 41 42 43 44 45 46 47 48	D	H	25533412 00000000 00000000 35533411	21433552 00000000 00000000 11433553
	13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24 25 26 27 28		G		
HAUT					
BAS					
(Création, Remont, adjonction) Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession					
Montant des soins					
Date du devis					
Fin de					

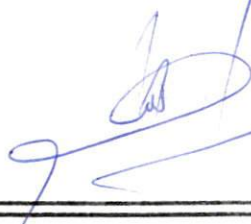
VOLET ADHERENT		NOM : <i>Ait chetou</i>	Mle <i>2886</i>
DECLARATION N°	W18-404859		
Date de Dépôt	Montant engagé	Nbre de pièces Jointes	
	<i>250 + 1921,90</i>	<i>15 (quinze)</i>	
Durée de validité de cette feuille est de (3) trois mois			
Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les			



W18-404859

DATE DE DEPOT

...../...../201...

A REMPLIR PAR L'ADHERENT		Mme 2886	
Nom & Prénom AIT CHE TAU LAHCEN			
Fonction : Retraité	Phones : 06.58.21.49.08		
Mail			
MEDECIN	Prénom du patient Lya		
Adhérent <input checked="" type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant <input type="checkbox"/>	Age 69 ans		Date 15/08/2019
Nature de la maladie		Date 1ère visite	
<p>EW de foy</p> <p>S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances</p>			
Nature des actes	Nbre de Coefficient	Montant détaillé des honoraires	
		1108/19 03 2500 Dhs	
PHARMACIE	Date 15/08/2019		
Montant de la facture	<p>1821,90</p> <p>Dr. BENNAJJAAFAR 202, Bd Oued Sebou - Oujda CASABLANCA Tel: 0522 30 118 99</p>		
ANALYSES - RADIOGRAPHIES		Date :	
Désignation des Coefficients	Montant détaillé des Honoraires		
AUXILIAIRES MEDICAUX		Date :	
Nombre		Montant détaillé des Honoraires	
AM	PC	IM	IV

10/08/19

Dr METOU Lamine

132.00 X 6

~~Panacetamol 500 mg~~

TAM
S.V

150.00 X 4

~~Dymetuzine 50 mg~~

TAM
S.V

Pharmacie TAM

Dr. Bennani Jaafar
302, Bd Oued Sebou - Oulja
CASABLANCA
Tél: 0522 90 18 90

36.70 X 1

~~Domperidone 10 mg~~

TAM
S.V

1/4 - 1/4 - 0

98.20 X 14

~~ATL 500 mg~~

TAM
S.V

- 1 1/2

182.190

~~Dr. El KARDI Mohamed
Médecin Psychiatre
5, Rue Galien Quartier des Hôpitaux
Casablanca Tel: 0522 22 54 40~~

07 mois

14/10/19

Paroxétine Win®

Paroxétine

20 mg

Comprimé pelliculé sécable

Voie Orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez le moindre doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si les symptômes sont identiques, cela pourra être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

101 : 9MA021
PER.:02 2022

PAROXETINE WIN 20MG
CP PELL SEC B30

P.P.V : 132DH00



118000 062301

6

1. QU'EST-CE QUE PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : PAROXETINE WIN est un traitement destiné aux adultes souffrant de dépression et/ou de troubles anxieux.

Indications thérapeutiques : Les troubles anxieux dans lesquels PAROXETINE WIN peut être prescrit sont les suivants : • troubles obsessionnels compulsifs (pensées répétitives, obsessionnelles avec comportement incontrôlable), • trouble panique (attaques de panique, y compris celles causées par la peur des lieux publics, l'agoraphobie), • trouble anxiété sociale (peur ou rejet de situations où vous devez être en société), • état de stress post-traumatique (anxiété causée par un événement traumatisant), • anxiété généralisée.

PAROXETINE WIN appartient à la classe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS).

Les personnes souffrant de dépression ou d'anxiété présentent un taux de sérotonine (substance présente dans le cerveau) diminué.

Le mécanisme d'action de PAROXETINE WIN et des autres ISRS n'est pas complètement connu, mais ils augmenteraient le taux de sérotonine dans le cerveau. Bien traiter votre dépression ou votre trouble anxieux est important pour vous aider à vous sentir mieux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Contre-indications

Ne prenez, jamais PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable si vous avez déjà pris au cours des 2 dernières années

• si vous êtes allergique à PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ou à l'un de ses ingrédients.

• si vous êtes allergique à d'autres composants contenus dans PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable.

• si vous êtes allergique à d'autres composants contenus dans PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable.

• si vous êtes allergique à d'autres composants contenus dans PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable.

• si vous êtes allergique à d'autres composants contenus dans PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable.

• si vous êtes allergique à d'autres composants contenus dans PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable.

• si vous êtes allergique à d'autres composants contenus dans PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable.

• si vous êtes allergique à d'autres composants contenus dans PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable.

• si vous êtes allergique à d'autres composants contenus dans PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable.

• si vous êtes allergique à d'autres composants contenus dans PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable.

• si vous êtes allergique à d'autres composants contenus dans PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable.

• si vous êtes allergique à d'autres composants contenus dans PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable.

• si vous êtes allergique à d'autres composants contenus dans PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable.

• si vous êtes allergique à d'autres composants contenus dans PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable.

• si vous êtes allergique à d'autres composants contenus dans PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable.

• si vous êtes allergique à d'autres composants contenus dans PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable.

• si vous êtes allergique à d'autres composants contenus dans PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable.

• si vous êtes allergique à d'autres composants contenus dans PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable.

Paroxétine Win®

Paroxétine

20 mg

Comprimé pelliculé sécable

Voie Orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez des doutes, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si les symptômes sont identiques, cela pourra être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

101 : 9MA021
PER.:02 2022

PAROXETINE WIN 20MG
CP PELL SEC B30

P.P.V : 132DH00



118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

6

118000 062301

Paroxétine Win®

Paroxétine

20 mg

Comprimé pelliculé sécable

Voie Orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez des doutes, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si les symptômes sont identiques, cela pourra être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

101 : 9MA021
PER.:02 2022

PAROXETINE WIN 20MG
CP PELL SEC B30

P.P.V : 132DH00



118000 062301

6 allergique à

autres composants contenus (mentionnés dans la rubrique)

Si vous êtes concerné par ce médicament, ne prenez pas PAROXETINE WIN et

Précautions d'emploi ; indications thérapeutiques

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin si vous avez des problèmes de

prendre PAROXETINE WIN sécable : • Si vous prenez ce médicament dans la rubrique ci-dessous « Prendre ce médicament »),

• Si vous traitez un cancer du sein, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous pourrez préférer un autre traitement, vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des convulsions ou des crises, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez déjà eu un épisode de convulsions ou de crises, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous souffrez d'hyperactivité, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous souffrez d'insomnie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous souffrez d'effets indésirables, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous souffrez d'effets indésirables, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous souffrez d'effets indésirables, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous souffrez d'effets indésirables, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous souffrez d'effets indésirables, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous souffrez d'effets indésirables, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

1. QU'EST-CE QUE PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : PAROXETINE WIN est un traitement destiné aux adultes souffrant de dépression et/ou de troubles anxieux.

Indications thérapeutiques : Les troubles anxieux dans lesquels PAROXETINE WIN peut être prescrit sont les suivants : • troubles obsessionnels compulsifs (pensées répétitives, obsessionnelles avec comportement incontrôlable), • trouble panique (attaques de panique, y compris celles causées par la peur des lieux publics, l'agoraphobie), • trouble anxiété sociale (peur ou rejet de situations où vous devez être en société), • état de stress post-traumatique (anxiété causée par un événement traumatisant), • anxiété généralisée.

PAROXETINE WIN appartient à la classe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS).

Les personnes souffrant de dépression ou d'anxiété présentent un taux de sérotonine (substance présente dans le cerveau) diminué.

Le mécanisme d'action de PAROXETINE WIN et des autres ISRS n'est pas complètement connu, mais ils augmenteraient le taux de sérotonine dans le cerveau. Bien traiter votre dépression ou votre trouble anxieux est important pour vous aider à vous sentir mieux.

Paroxétine Win®

Paroxétine

20 mg

Comprimé pelliculé sécable

Voie Orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez des doutes, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si les symptômes sont identiques, cela pourra être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

101 : 9MA021
PER.:02 2022

PAROXETINE WIN 20MG
CP PELL SEC B30

P.P.V : 132DH00



118000 062301

6 allergique à

autres composants contenus (mentionnés dans la rubrique)

Si vous êtes concerné par ce médicament, ne prenez pas PAROXETINE WIN et

Précautions d'emploi ; mais

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin si vous avez des problèmes de

prendre PAROXETINE WIN sécable : • Si vous prenez ce médicament dans la rubrique ci-dessous « Prendre ce médicament »),

• Si vous traitez un cancer du sein, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

1. QU'EST-CE QUE PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : PAROXETINE WIN est un traitement destiné aux adultes souffrant de dépression et/ou de troubles anxieux.

Indications thérapeutiques : Les troubles anxieux dans lesquels PAROXETINE WIN peut être prescrit sont les suivants : • troubles obsessionnels compulsifs (pensées répétitives, obsessionnelles avec comportement incontrôlable), • trouble panique (attaques de panique, y compris celles causées par la peur des lieux publics, l'agoraphobie), • trouble anxiété sociale (peur ou rejet de situations où vous devez être en société), • état de stress post-traumatique (anxiété causée par un événement traumatisant), • anxiété généralisée.

PAROXETINE WIN appartient à la classe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS).

Les personnes souffrant de dépression ou d'anxiété présentent un taux de sérotonine (substance présente dans le cerveau) diminué.

Le mécanisme d'action de PAROXETINE WIN et des autres ISRS n'est pas complètement connu, mais ils augmenteraient le taux de sérotonine dans le cerveau. Bien traiter votre dépression ou votre trouble anxieux est important pour vous aider à vous sentir mieux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Contre-indications

Ne prenez, jamais PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable si vous avez déjà pris au cours des 2 dernières années

un autre médicament qui a été bénéfique pour vous mais qui a déb

uté de votre santé (par exemple, psychotropes)

Si vous êtes allergique à

autres composants contenus (mentionnés dans la rubrique)

Si vous êtes concerné par ce médicament, ne prenez pas PAROXETINE WIN et

Précautions d'emploi ; mais

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin si vous avez des problèmes de

prendre PAROXETINE WIN sécable : • Si vous prenez ce médicament dans la rubrique ci-dessous « Prendre ce médicament »),

• Si vous traitez un cancer du sein, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Paroxétine Win®

Paroxétine

20 mg

Comprimé pelliculé sécable

Voie Orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez des doutes, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si les symptômes sont identiques, cela pourra être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

101 : 9MA021
PER.:02 2022

PAROXETINE WIN 20MG
CP PELL SEC B30

P.P.V : 132DH00



118000 062301

6 allergique à

autres composants contenus (mentionnés dans la rubrique)

Si vous êtes concerné par ce médicament, ne prenez pas PAROXETINE WIN et

Précautions d'emploi ; mais

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin si vous avez des problèmes de

prendre PAROXETINE WIN sécable : • Si vous prenez ce médicament dans la rubrique ci-dessous « Prendre ce médicament »),

• Si vous traitez un cancer du sein, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

Si vous souffrez d'épilepsie, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous avez des problèmes de

1. QU'EST-CE QUE PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : PAROXETINE WIN est un traitement destiné aux adultes souffrant de dépression et/ou de troubles anxieux.

Indications thérapeutiques : Les troubles anxieux dans lesquels PAROXETINE WIN peut être prescrit sont les suivants : • troubles obsessionnels compulsifs (pensées répétitives, obsessionnelles avec comportement incontrôlable), • trouble panique (attaques de panique, y compris celles causées par la peur des lieux publics, l'agoraphobie), • trouble anxiété sociale (peur ou rejet de situations où vous devez être en société), • état de stress post-traumatique (anxiété causée par un événement traumatisant), • anxiété généralisée.

PAROXETINE WIN appartient à la classe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS).

Les personnes souffrant de dépression ou d'anxiété présentent un taux de sérotonine (substance présente dans le cerveau) diminué.

Le mécanisme d'action de PAROXETINE WIN et des autres ISRS n'est pas complètement connu, mais ils augmenteraient le taux de sérotonine dans le cerveau. Bien traiter votre dépression ou votre trouble anxieux est important pour vous aider à vous sentir mieux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Contre-indications

Ne prenez, jamais PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable si vous avez déjà pris au cours des 2 dernières années

un autre médicament qui a été bénéfique pour vous mais qui a débouché sur une dépendance.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

Si vous prenez PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable, il est recommandé de diminuer l'efficacité du médicament.

SYNNAX® 25mg, 50mg & 100 mg

Comprimé pelliculé

Lamotrigine

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous marquez un effet indésirable non mentionné à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. DÉNOMINATION, FORME PHARMACEUTIQUE

SYNNAX® 25 mg, comprimés pelliculés

SYNNAX® 50 mg, comprimés pelliculés

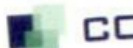
SYNNAX® 100 mg, comprimés pelliculés

2. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

- Composition qualitative et quantitative

Principe Actif

LOT: PA80673 PER: 03-2020
PPV: 150,000DH



Lamotrigine

2

100 mg

- Composition qualitative en excipients :

Excipients pour SYNNAX 25 mg : Lactose, cellulose microcristalline (Avicel PH 101), carboxyméthyl amidon sodique, Amidon, oxyde de fer jaune, stéarate de magnésium.

Excipients pour SYNNAX 50 mg & 100 mg : Lactose, cellulose microcristalline (Avicel PH 101), carboxyméthyl amidon sodique, Amidon, stéarate de magnésium.

- Liste des Excipients à effet notoire : Lactose.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

SYNNAX® appartient au groupe de médicaments appelés antiépileptiques. Il est utilisé pour traiter deux maladies : l'épilepsie et les troubles bipolaires.

4. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

SYNNAX® traite l'épilepsie en bloquant les signaux du cerveau qui déclenchent les crises d'épilepsie (convulsions).

- Chez les adultes et les enfants âgés de 13 ans et plus, SYNNAX® peut être utilisé seul ou avec d'autres médicaments, pour traiter l'épilepsie. SYNNAX® peut également être utilisé avec d'autres médicaments pour traiter les crises survenant dans une maladie appelée syndrome de Lennox-Gastaut.

- Chez les enfants âgés de 2 à 12 ans, SYNNAX® peut être utilisé avec d'autres médicaments, pour traiter ces maladies. Il peut être utilisé seul pour traiter un type d'épilepsie appelé crises d'absences typiques.

SYNNAX® traite également les troubles bipolaires.

Les personnes ayant des troubles bipolaires (parfois appelée maniaco-dépression) ont des variations d'humeur extrêmes, avec des périodes maniaques (excitation ou euphorie) alternant avec des périodes de dépression (profonde tristesse ou désespoir). Chez les adultes âgés de 18 ans et plus, SYNNAX® peut être utilisé seul ou avec d'autres médicaments, pour prévenir les périodes de dépression qui surviennent dans les troubles bipolaires. On ne sait pas encore comment SYNNAX® agit dans le cerveau pour avoir cet effet.

5. POSOLOGIE

- Instructions pour un bon usage

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

- Posologie, durée du traitement et fréquence d'administration

Cela peut prendre un moment avant de trouver la meilleure dose de SYNNAX® pour vous. La dose que vous prendrez dépendra de :

- votre âge,
- si vous prenez SYNNAX® avec d'autres médicaments,
- si vous avez des problèmes de rein ou du foie.

Votre médecin vous prescrira pour commencer une dose faible, et augmentera progressivement la dose sur quelques semaines jusqu'à ce que vous atteignez la dose qui marche sur vous (appelée dose efficace). Ne prenez jamais plus de SYNNAX® que ce que votre médecin vous a indiquée.

La dose habituelle efficace de SYNNAX® pour les adultes et les enfants de 13 ans et plus est entre 100 mg et 400 mg par jour. Pour les enfants entre 2 et 12 ans, la dose efficace dépend de leur poids corporel - habituellement, cela se situe entre 1 mg et 15 mg par kilogramme de poids corporel de l'enfant, jusqu'à une dose maximale de 200 mg par jour.

SYNNAX® n'est pas recommandé chez les enfants âgés de moins de 2 ans.

- Mode et voie d'administration

Prenez votre dose de SYNNAX® une ou deux fois par jour, selon les conseils de votre médecin. Il peut être pris avec ou sans nourriture.

* Prenez toujours la dose complète que votre médecin vous a prescrite. Ne prenez jamais une partie seulement d'un comprimé. Votre médecin peut également vous conseiller de commencer ou d'arrêter d'autres médicaments, selon la maladie pour laquelle vous êtes traité et selon la façon dont vous répondez au traitement.

SYNNAX® comprimés peut être avalé en entier avec un peu d'eau.

6. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais SYNNAX® comprimé dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la lamotrigine ou à l'un des composants du comprimé.

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

7. EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, SYNNAX® comprimé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital: demandez immédiatement l'aide d'un médecin.

Un petit nombre de personnes prenant SYNNAX® présente une réaction allergique ou une réaction cutanée pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital, qui peut se transformer en problèmes plus graves si elle n'est pas traitée.

Ces symptômes ont plus de probabilité de survenir pendant les premiers mois de traitement par SYNNAX®, particulièrement si vous commencez par une dose trop élevée ou si votre dose est augmentée très vite.

Si vous prenez SYNNAX® avec un autre médicament, il peut y avoir des effets indésirables supplémentaires.

Si vous prenez SYNNAX® avec un autre médicament, il peut y avoir des effets indésirables supplémentaires.

SYNNAX® 25mg, 50mg & 100 mg

Comprimé pelliculé

Lamotrigine

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous marquez un effet indésirable non mentionné à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. DÉNOMINATION, FORME PHARMACEUTIQUE

SYNNAX® 25 mg, comprimés pelliculés

SYNNAX® 50 mg, comprimés pelliculés

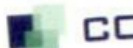
SYNNAX® 100 mg, comprimés pelliculés

2. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

- Composition qualitative et quantitative

Principe Actif

LOT: PA80673 PER: 03-2020
PPV: 150,000DH



Lamotrigine

2

100 mg

- Composition qualitative en excipients :

Excipients pour SYNNAX 25 mg : Lactose, cellulose microcristalline (Avicel PH 101), carboxyméthyl amidon sodique, Amidon, oxyde de fer jaune, stéarate de magnésium.

Excipients pour SYNNAX 50 mg & 100 mg : Lactose, cellulose microcristalline (Avicel PH 101), carboxyméthyl amidon sodique, Amidon, stéarate de magnésium.

- Liste des Excipients à effet notoire : Lactose.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

SYNNAX® appartient au groupe de médicaments appelés antiépileptiques. Il est utilisé pour traiter deux maladies : l'épilepsie et les troubles bipolaires.

4. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

SYNNAX® traite l'épilepsie en bloquant les signaux du cerveau qui déclenchent les crises d'épilepsie (convulsions).

- Chez les adultes et les enfants âgés de 13 ans et plus, SYNNAX® peut être utilisé seul ou avec d'autres médicaments, pour traiter l'épilepsie. SYNNAX® peut également être utilisé avec d'autres médicaments pour traiter les crises survenant dans une maladie appelée syndrome de Lennox-Gastaut.

- Chez les enfants âgés de 2 à 12 ans, SYNNAX® peut être utilisé avec d'autres médicaments, pour traiter ces maladies. Il peut être utilisé seul pour traiter un type d'épilepsie appelé crises d'absences typiques.

SYNNAX® traite également les troubles bipolaires.

Les personnes ayant des troubles bipolaires (parfois appelée maniaco-dépression) ont des variations d'humeur extrêmes, avec des périodes maniaques (excitation ou euphorie) alternant avec des périodes de dépression (profonde tristesse ou désespoir). Chez les adultes âgés de 18 ans et plus, SYNNAX® peut être utilisé seul ou avec d'autres médicaments, pour prévenir les périodes de dépression qui surviennent dans les troubles bipolaires. On ne sait pas encore comment SYNNAX® agit dans le cerveau pour avoir cet effet.

5. POSOLOGIE

- Instructions pour un bon usage

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

- Posologie, durée du traitement et fréquence d'administration

Cela peut prendre un moment avant de trouver la meilleure dose de SYNNAX® pour vous. La dose que vous prendrez dépendra de :

- votre âge,

- si vous prenez SYNNAX® avec d'autres médicaments,

- si vous avez des problèmes de rein ou du foie.

Votre médecin vous prescrira pour commencer une dose faible, et augmentera progressivement la dose sur quelques semaines jusqu'à ce que vous atteignez la dose qui marche sur vous (appelée dose efficace). Ne prenez jamais plus de SYNNAX® que ce que votre médecin vous a indiqué.

La dose habituelle efficace de SYNNAX® pour les adultes et les enfants de 13 ans et plus est entre 100 mg et 400 mg par jour. Pour les enfants entre 2 et 12 ans, la dose efficace dépend de leur poids corporel - habituellement, cela se situe entre 1 mg et 15 mg par kilogramme de poids corporel de l'enfant, jusqu'à une dose maximale de 200 mg par jour.

SYNNAX® n'est pas recommandé chez les enfants âgés de moins de 2 ans.

- Mode et voie d'administration

Prenez votre dose de SYNNAX® une ou deux fois par jour, selon les conseils de votre médecin. Il peut être pris avec ou sans nourriture.

* Prenez toujours la dose complète que votre médecin vous a prescrite. Ne prenez jamais une partie seulement d'un comprimé. Votre médecin peut également vous conseiller de commencer ou d'arrêter d'autres médicaments, selon la maladie pour laquelle vous êtes traité et selon la façon dont vous répondez au traitement.

SYNNAX® comprimés peut être avalé en entier avec un peu d'eau.

6. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais SYNNAX® comprimé dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la lamotrigine ou à l'un des composants du comprimé.

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

7. EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, SYNNAX® comprimé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital: demandez immédiatement l'aide d'un médecin.

Un petit nombre de personnes prenant SYNNAX® présente une réaction allergique ou une réaction cutanée pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital, qui peut se transformer en problèmes plus graves si elle n'est pas traitée.

Ces symptômes ont plus de probabilité de survenir pendant les premiers mois de traitement par SYNNAX®, particulièrement si vous commencez par une dose trop élevée ou si votre dose est augmentée très vite.

Si vous prenez SYNNAX® avec un autre médicament, il peut y avoir des effets indésirables supplémentaires.

Si vous prenez SYNNAX® avec un autre médicament, il peut y avoir des effets indésirables supplémentaires.

SYNNAX® 25mg, 50mg & 100 mg

Comprimé pelliculés

Lamotrigine

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous marquez un effet indésirable non mentionné à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. DÉNOMINATION, FORME PHARMACEUTIQUE

SYNNAX® 25 mg, comprimés pelliculés

SYNNAX® 50 mg, comprimés pelliculés

SYNNAX® 100 mg, comprimés pelliculés

2. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

- Composition qualitative et quantitative

Principe Actif

LOT: PA80673 PER: 03-2020
PPV: 150,000DH



Lamotrigine

2

100 mg

- Composition qualitative en excipients :

Excipients pour SYNNAX 25 mg : Lactose, cellulose microcristalline (Avicel PH 101), carboxyméthyl amidon sodique, Amidon, oxyde de fer jaune, stéarate de magnésium.

Excipients pour SYNNAX 50 mg & 100 mg : Lactose, cellulose microcristalline (Avicel PH 101), carboxyméthyl amidon sodique, Amidon, stéarate de magnésium.

- Liste des Excipients à effet notoire : Lactose.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

SYNNAX® appartient au groupe de médicaments appelés antiépileptiques. Il est utilisé pour traiter deux maladies : l'épilepsie et les troubles bipolaires.

4. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

SYNNAX® traite l'épilepsie en bloquant les signaux du cerveau qui déclenchent les crises d'épilepsie (convulsions).

- Chez les adultes et les enfants âgés de 13 ans et plus, SYNNAX® peut être utilisé seul ou avec d'autres médicaments, pour traiter l'épilepsie. SYNNAX® peut également être utilisé avec d'autres médicaments pour traiter les crises survenant dans une maladie appelée syndrome de Lennox-Gastaut.

- Chez les enfants âgés de 2 à 12 ans, SYNNAX® peut être utilisé avec d'autres médicaments, pour traiter ces maladies. Il peut être utilisé seul pour traiter un type d'épilepsie appelé crises d'absences typiques.

SYNNAX® traite également les troubles bipolaires.

Les personnes ayant des troubles bipolaires (parfois appelée maniaco-dépression) ont des variations d'humeur extrêmes, avec des périodes maniaques (excitation ou euphorie) alternant avec des périodes de dépression (profonde tristesse ou désespoir). Chez les adultes âgés de 18 ans et plus, SYNNAX® peut être utilisé seul ou avec d'autres médicaments, pour prévenir les périodes de dépression qui surviennent dans les troubles bipolaires. On ne sait pas encore comment SYNNAX® agit dans le cerveau pour avoir cet effet.

5. POSOLOGIE

- Instructions pour un bon usage

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

- Posologie, durée du traitement et fréquence d'administration

Cela peut prendre un moment avant de trouver la meilleure dose de SYNNAX® pour vous. La dose que vous prendrez dépendra de :

- votre âge,
- si vous prenez SYNNAX® avec d'autres médicaments,
- si vous avez des problèmes de rein ou du foie.

Votre médecin vous prescrira pour commencer une dose faible, et augmentera progressivement la dose sur quelques semaines jusqu'à ce que vous atteignez la dose qui marche sur vous (appelée dose efficace). Ne prenez jamais plus de SYNNAX® que ce que votre médecin vous a indiqué.

La dose habituelle efficace de SYNNAX® pour les adultes et les enfants de 13 ans et plus est entre 100 mg et 400 mg par jour. Pour les enfants entre 2 et 12 ans, la dose efficace dépend de leur poids corporel - habituellement, cela se situe entre 1 mg et 15 mg par kilogramme de poids corporel de l'enfant, jusqu'à une dose maximale de 200 mg par jour.

SYNNAX® n'est pas recommandé chez les enfants âgés de moins de 2 ans.

- Mode et voie d'administration

Prenez votre dose de SYNNAX® une ou deux fois par jour, selon les conseils de votre médecin. Il peut être pris avec ou sans nourriture.

* Prenez toujours la dose complète que votre médecin vous a prescrite. Ne prenez jamais une partie seulement d'un comprimé. Votre médecin peut également vous conseiller de commencer ou d'arrêter d'autres médicaments, selon la maladie pour laquelle vous êtes traité et selon la façon dont vous répondez au traitement.

SYNNAX® comprimés peut être avalé en entier avec un peu d'eau.

6. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais SYNNAX® comprimé dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la lamotrigine ou à l'un des composants du comprimé.

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

7. EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, SYNNAX® comprimé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital: demandez immédiatement l'aide d'un médecin.

Un petit nombre de personnes prenant SYNNAX® présente une réaction allergique ou une réaction cutanée pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital, qui peut se transformer en problèmes plus graves si elle n'est pas traitée.

Ces symptômes ont plus de probabilité de survenir pendant les premiers mois de traitement par SYNNAX®, particulièrement si vous commencez par une dose trop élevée ou si votre dose est augmentée très vite.

Si vous prenez SYNNAX® avec un autre médicament, il peut y avoir des effets indésirables supplémentaires.

Si vous prenez SYNNAX® avec un autre médicament, il peut y avoir des effets indésirables supplémentaires.

SYNNAX® 25mg, 50mg & 100 mg

Comprimé pelliculés

Lamotrigine

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous marquez un effet indésirable non mentionné à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. DÉNOMINATION, FORME PHARMACEUTIQUE

SYNNAX® 25 mg, comprimés pelliculés

SYNNAX® 50 mg, comprimés pelliculés

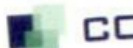
SYNNAX® 100 mg, comprimés pelliculés

2. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

- Composition qualitative et quantitative

Principe Actif

LOT: PA80673 PER: 03-2020
PPV: 150,000DH



Lamotrigine

2

100 mg

- Composition qualitative en excipients :

Excipients pour SYNNAX 25 mg : Lactose, cellulose microcristalline (Avicel PH 101), carboxyméthyl amidon sodique, Amidon, oxyde de fer jaune, stéarate de magnésium.

Excipients pour SYNNAX 50 mg & 100 mg : Lactose, cellulose microcristalline (Avicel PH 101), carboxyméthyl amidon sodique, Amidon, stéarate de magnésium.

- Liste des Excipients à effet notoire : Lactose.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ

SYNNAX® appartient au groupe de médicaments appelés antiépileptiques. Il est utilisé pour traiter deux maladies : l'épilepsie et les troubles bipolaires.

4. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

SYNNAX® traite l'épilepsie en bloquant les signaux du cerveau qui déclenchent les crises d'épilepsie (convulsions).

- Chez les adultes et les enfants âgés de 13 ans et plus, SYNNAX® peut être utilisé seul ou avec d'autres médicaments, pour traiter l'épilepsie. SYNNAX® peut également être utilisé avec d'autres médicaments pour traiter les crises survenant dans une maladie appelée syndrome de Lennox-Gastaut.

- Chez les enfants âgés de 2 à 12 ans, SYNNAX® peut être utilisé avec d'autres médicaments, pour traiter ces maladies. Il peut être utilisé seul pour traiter un type d'épilepsie appelé crises d'absences typiques.

SYNNAX® traite également les troubles bipolaires.

Les personnes ayant des troubles bipolaires (parfois appelée maniaco-dépression) ont des variations d'humeur extrêmes, avec des périodes maniaques (excitation ou euphorie) alternant avec des périodes de dépression (profonde tristesse ou désespoir). Chez les adultes âgés de 18 ans et plus, SYNNAX® peut être utilisé seul ou avec d'autres médicaments, pour prévenir les périodes de dépression qui surviennent dans les troubles bipolaires. On ne sait pas encore comment SYNNAX® agit dans le cerveau pour avoir cet effet.

5. POSOLOGIE

- Instructions pour un bon usage

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

- Posologie, durée du traitement et fréquence d'administration

Cela peut prendre un moment avant de trouver la meilleure dose de SYNNAX® pour vous. La dose que vous prendrez dépendra de :

- votre âge,
- si vous prenez SYNNAX® avec d'autres médicaments,
- si vous avez des problèmes de rein ou du foie.

Votre médecin vous prescrira pour commencer une dose faible, et augmentera progressivement la dose sur quelques semaines jusqu'à ce que vous atteignez la dose qui marche sur vous (appelée dose efficace). Ne prenez jamais plus de SYNNAX® que ce que votre médecin vous a indiquée.

La dose habituelle efficace de SYNNAX® pour les adultes et les enfants de 13 ans et plus est entre 100 mg et 400 mg par jour. Pour les enfants entre 2 et 12 ans, la dose efficace dépend de leur poids corporel - habituellement, cela se situe entre 1 mg et 15 mg par kilogramme de poids corporel de l'enfant, jusqu'à une dose maximale de 200 mg par jour.

SYNNAX® n'est pas recommandé chez les enfants âgés de moins de 2 ans.

- Mode et voie d'administration

Prenez votre dose de SYNNAX® une ou deux fois par jour, selon les conseils de votre médecin. Il peut être pris avec ou sans nourriture.

* Prenez toujours la dose complète que votre médecin vous a prescrite. Ne prenez jamais une partie seulement d'un comprimé. Votre médecin peut également vous conseiller de commencer ou d'arrêter d'autres médicaments, selon la maladie pour laquelle vous êtes traité et selon la façon dont vous répondez au traitement.

SYNNAX® comprimés peut être avalé en entier avec un peu d'eau.

6. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais SYNNAX® comprimé dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la lamotrigine ou à l'un des composants du comprimé.

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

7. EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, SYNNAX® comprimé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital: demandez immédiatement l'aide d'un médecin.

Un petit nombre de personnes prenant SYNNAX® présente une réaction allergique ou une réaction cutanée pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital, qui peut se transformer en problèmes plus graves si elle n'est pas traitée. Ces symptômes ont plus de probabilité de survenir pendant les premiers mois de traitement par SYNNAX®, particulièrement si vous commencez par une dose trop élevée ou si votre dose est augmentée très vite.

Si vous prenez SYNNAX® avec un autre médicament, il peut y avoir des effets indésirables supplémentaires.

Si vous prenez SYNNAX® avec un autre médicament, il peut y avoir des effets indésirables supplémentaires.

1. Dénomination du médicament :

ANXIOL 6 mg, comprimé quadrisécable
(Bromazepam)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

2. Composition du médicament

Composition :

Bromazepam

Excipients : Lactose, Cellulose microcristalline, Talc, Stéarate de magnésium.

Liste des Excipients à effet notable : Lactose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

ANXIOLYTIQUES/DERIVES DE LA BENZODIAZEPINE

4. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'agit de troubles gênants, ou en prévention et/ou traitement des manifestations liées à l'alcoolisme.

5. Posologie

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie est strictement individuelle et il n'est pas possible de définir une dose usuelle.

- Mode et voies d'administration :

Voie orale.

Avalez ce médicament avec un verre d'eau.

- Durée du traitement :

La durée du traitement doit être aussi brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12 semaines (voir Mises en garde).

6. Contre-indications

Ne prenez jamais ANXIOL, comprimé quadrisécable dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de produits ou à l'un des composants du médicament,
- insuffisance respiratoire grave,
- syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil),
- maladie grave du foie,
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

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

7. Effets indésirables

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

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

Effets indésirables neuro-psychiatriques (voir Mises en garde) : Fréquence indéterminée

- troubles de mémoire, qui peuvent survenir aux doses thérapeutiques, le risque augmentant proportionnellement à la dose,
- dépression
- troubles du comportement, modifications de la conscience, irritabilité, agressivité, agitation,
- dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou de rebond à l'arrêt du traitement,
- sensations de vertiges, maux de tête, difficulté à coordonner certains mouvements,
- confusion, baisse de vigilance voire somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), insomnie, cauchemars, tension,
- modifications de la libido.

Effets indésirables cutanés : Fréquence indéterminée

- éruptions cutanées, avec ou sans démangeaisons, urticaire.

Effets indésirables cardiaques : Fréquence indéterminée

- insuffisance cardiaque, y compris arrêt cardiaque

Effets indésirables respiratoires : Fréquence indéterminée

- diminution des capacités respiratoires

Effets indésirables digestifs : Fréquence indéterminée

- nausées, vomissements, constipation.

Effets indésirables du rein et des voies urinaires : Fréquence indéterminée

- incapacité à uriner

Effets indésirables oculaires : Fréquence indéterminée

- vision double.

Effets indésirables du système immunitaire : Fréquence indéterminée

- allergies (réactions telles que gonflement, rougeur de la peau, ...), y compris réactions allergiques graves (choc anaphylactique, œdème de Quincke)

Effets indésirables généraux : Fréquence indéterminée

- faiblesse musculaire, fatigue.

Complications liées au traitement (voir Mises en garde) : Fréquence indéterminée

- chutes, fractures.

Déclaration des effets secondaires :

La déclaration des effets indésirables suspectés est importante. Elle permet une surveillance continue des médicaments.

8. Mises en garde spéciales et précautions

Mises en garde spéciales :

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation, augmentez la dose.

Risque de DEPENDANCE : ce traitement peut entraîner une dépendance physique et mentale. La survenue de la dépendance :
• durée du traitement,

• dose,

• dépendances : médicaments, alcool, tabac, etc. L'absence de ces médicaments peut provoquer des symptômes de sevrage.

que le traitement aura été prolongé. Malgré la diminution progressive des doses, une diminution de l'efficacité peut se produire, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes. La diminution des doses doit être justifiée la mise en route du traitement.

Des troubles de mémoire ainsi que des altérations de l'humeur peuvent apparaître dans les heures qui suivent la prise. Ces symptômes peuvent être associés à un sommeil agité. Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des réactions secondaires : insomnie, cauchemars, agitation, nausées, vomissements, constipation, déshinhibition, amnésie, hallucinations, modifications de l'humeur, modifications de l'appétit, modifications des comportements potentiellement dangereux (agressivité, violence, etc.). Ces réactions sont plus susceptibles de survenir chez les personnes âgées. Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, il est recommandé de consulter votre médecin.

Les benzodiazépines et produits apparentés doivent être utilisés avec précaution chez les personnes âgées, en raison du risque de somnolence et/ou de déshinhibition. L'utilisation simultanée de bromazépam et d'alcool (qui ralentit leur effet) doit être évitée. Une diminution des capacités respiratoires et de la vigilance peut survenir.

Précautions d'emploi

La durée du traitement doit être aussi courte que possible, généralement de 8 à 12 semaines.

Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul éliminer l'anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin pour lutter contre l'anxiété.

La prise de ce médicament nécessite un suivi régulier : examens de laboratoire, surveillance d'insuffisance rénale, de maladie chronique du cœur et de la circulation, etc.

Il est recommandé de ne pas prendre ce médicament si vous avez une dépression. Chez les personnes âgées, l'anxiété associée à la dépression, si elle ne doit pas être traitée, doit évoluer pour son propre compte avec persistance de l'efficacité.

La prise d'alcool est formellement déconseillée. **EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

- Mentions relatives aux excipients à effet notable : Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à l'un des excipients, il ne doit pas prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes souffrant d'insuffisance rénale, d'insuffisance cardiaque, de maladie chronique du cœur et de la circulation, etc.

9. Interactions

- Interactions avec d'autres médicaments :

Autres médicaments et ANXIOL, comprimé quadrisécable

• Alcool (boissons alcoolisées et médicaments contenant de l'alcool)

• Associations à prendre en compte

• dérivés morphiniques (analgesiques, antitussifs, buprénorphine)

• antipsychotiques (médicaments du système nerveux central)

• barbituriques (médicaments du système nerveux central)

ATHYMIL®

Comprimés pelliculés sécables, 30mg

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la re lire.
- Si vous avez d'autres questions, contactez immédiatement votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit par votre pharmacien.

Dans cette notice :

- Qu'est ce que ATHYMIL® ?
- Quelles sont les informations pratiques ?
- Comment utiliser ATHYMIL® ?
- Quels sont les effets indésirables ?
- Comment conserver ATHYMIL® ?

ATHYMIL®, 30mg comprimé

• La substance active est le mianséroline hydrochloride, 30 mg (miliagrammes) par comprimé.

• Les autres composants sont de l'amidon de pomme de terre, du silice colloidal (E551), du stéarate de magnésium (E470B), de la méthylcellulose (E461), de l'hydrogénophosphate de calcium (E341), de l'hydroxypropylméthylcellulose (E464), du polyéthylène glycol 8000 et du dioxyde de titane (E171).

1. QU'EST-CE QUE ATHYMIL® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Groupe pharmacothérapeutique

ATHYMIL® fait partie d'un groupe de médicaments appelés antidépresseurs. La dépression est un trouble de la vie affective. Ses principales manifestations sont une humeur dépressive, des difficultés à mener à bien les tâches quotidiennes, des troubles du sommeil (réveil prématûre). La cause de la dépression n'est pas claire. On considère qu'il existe dans le cerveau des patients dépressifs un déficit en certaines substances qui sont nécessaires à la transmission des signaux d'une cellule nerveuse à l'autre. Les antidépresseurs permettent d'éliminer ce déficit et ainsi de raccourcir la durée de la dépression et d'en atténuer la gravité. Il faut parfois entre une et trois semaines avant de constater une amélioration des symptômes. Il est par conséquent extrêmement important de prendre régulièrement les comprimés et de respecter la posologie prescrite par votre médecin.

Présentation et conditionnement

Les comprimés pelliculés sécables de 30 mg sont blancs et ovales (boîte de 20 comprimés pelliculés sécables).

Dans quel cas ATHYMIL® est-il utilisé ?

Ce médicament est un antidépresseur. Il est indiqué dans le traitement des épisodes dépressifs.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER ATHYMIL® ?

N'utilisez jamais ATHYMIL® si vous êtes hypersensible au chlorhydrate de mianséroline.

Ce médicament ne doit généralement pas être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

Association avec l'alcool (voir rubrique «utilisation de Athymil en association avec d'autres médicaments»)

Faites attention avec ATHYMIL®

Comme avec tous les antidépresseurs, l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours.

Il est donc important de poursuivre le traitement régulièrement même en l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin.

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

ATHYMIL® ne doit pas être utilisé pour le traitement des enfants et adolescents de moins de 18 ans. Les patients de moins de 18 ans présentent un risque accru de tentatives de suicide, de pensées suicidaires et d'hostilité (principalement agressive, comportement d'opposition et colère) lorsqu'ils sont traités par des médicaments de cette classe thérapeutique.

En dépit de cela, votre médecin peut prescrire ATHYMIL® à des patients de moins de 18 ans si cela est dans l'intérêt du patient. Si votre médecin a prescrit ATHYMIL® à un patient de moins de 18 ans et que vous souhaitez en parler, vous êtes invité à prendre contact avec lui. Si l'un des symptômes précités se développe ou s'aggrave suite à la prise d'ATHYMIL® chez un patient de moins de 18 ans, vous êtes invité à en informer votre médecin. On ne dispose pas de données concernant la sécurité à long terme de ATHYMIL® en termes de croissance, de développement et de développement cognitif et comportemental parmi cette classe d'âge.

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

• Pensées suicidaires et aggravation de la dépression

Si vous êtes dépressif, il est possible que vous ayez parfois l'idée de vous faire du mal ou de vous suicider. Ces pensées peuvent s'aggraver lorsque vous prenez pour la première fois des médicaments contre la dépression (antidépresseurs) car ces médicaments nécessitent tous un certain temps, généralement environ 2 semaines ou parfois davantage, avant d'agir.

Vous risquez davantage d'avoir ce type de pensées :

- si vous avez déjà eu précédemment l'idée de vous faire du mal ou de vous suicider ;
- si vous êtes un jeune adulte. Les informations des études cliniques ont mis en évidence un risque accru de comportement suicidaire chez les jeunes adultes de moins de 25 ans souffrant d'affections psychiatriques ayant été traités par un antidépresseur.

Si vous avez à un moment donné l'idée de vous faire du mal ou de vous suicider, contactez immédiatement votre médecin ou rendez-vous directement à l'hôpital.

Il peut s'avérer utile de signaler à un ami ou dépressif et de lui demander de lire cette notice que votre dépression s'aggrave ou si elle se déprime.

• Faites attention avec ATHYMIL® si vous avez les pathologies suivantes :

- Crises convulsives (récentes ou anciennes) qui peuvent entraîner l'arrêt du traitement ;

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome

ATHYMIL®

Comprimés pelliculés sécables, 30mg

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la re lire.
- Si vous avez d'autres questions, contactez immédiatement votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit par votre pharmacien.

Dans cette notice :

- Qu'est ce que ATHYMIL® ?
- Quelles sont les informations pratiques ?
- Comment utiliser ATHYMIL® ?
- Quels sont les effets indésirables ?
- Comment conserver ATHYMIL® ?

ATHYMIL®, 30mg comprimé

• La substance active est le mianséroline hydrochloride, 30 mg (miliagrammes) par comprimé.

• Les autres composants sont de l'amidon de pomme de terre, du silice colloidal (E551), du stéarate de magnésium (E470B), de la méthylcellulose (E461), de l'hydrogénophosphate de calcium (E341), de l'hydroxypropylméthylcellulose (E464), du polyéthylène glycol 8000 et du dioxyde de titane (E171).

1. QU'EST-CE QUE ATHYMIL® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Groupe pharmacothérapeutique

ATHYMIL® fait partie d'un groupe de médicaments appelés antidépresseurs. La dépression est un trouble de la vie affective. Ses principales manifestations sont une humeur dépressive, des difficultés à mener à bien les tâches quotidiennes, des troubles du sommeil (réveil prématûre). La cause de la dépression n'est pas claire. On considère qu'il existe dans le cerveau des patients dépressifs un déficit en certaines substances qui sont nécessaires à la transmission des signaux d'une cellule nerveuse à l'autre. Les antidépresseurs permettent d'éliminer ce déficit et ainsi de raccourcir la durée de la dépression et d'en atténuer la gravité. Il faut parfois entre une et trois semaines avant de constater une amélioration des symptômes. Il est par conséquent extrêmement important de prendre régulièrement les comprimés et de respecter la posologie prescrite par votre médecin.

Présentation et conditionnement

Les comprimés pelliculés sécables de 30 mg sont blancs et ovales (boîte de 20 comprimés pelliculés sécables).

Dans quel cas ATHYMIL® est-il utilisé ?

Ce médicament est un antidépresseur. Il est indiqué dans le traitement des épisodes dépressifs.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER ATHYMIL® ?

N'utilisez jamais ATHYMIL® si vous êtes hypersensible au chlorhydrate de mianséroline.

Ce médicament ne doit généralement pas être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

Association avec l'alcool (voir rubrique «utilisation de Athymil en association avec d'autres médicaments»)

Faites attention avec ATHYMIL®

Comme avec tous les antidépresseurs, l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours.

Il est donc important de poursuivre le traitement régulièrement même en l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin.

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

ATHYMIL® ne doit pas être utilisé pour le traitement des enfants et adolescents de moins de 18 ans. Les patients de moins de 18 ans présentent un risque accru de tentatives de suicide, de pensées suicidaires et d'hostilité (principalement agressive, comportement d'opposition et colère) lorsqu'ils sont traités par des médicaments de cette classe thérapeutique.

En dépit de cela, votre médecin peut prescrire ATHYMIL® à des patients de moins de 18 ans si cela est dans l'intérêt du patient. Si votre médecin a prescrit ATHYMIL® à un patient de moins de 18 ans et que vous souhaitez en parler, vous êtes invité à prendre contact avec lui. Si l'un des symptômes précités se développe ou s'aggrave suite à la prise d'ATHYMIL® chez un patient de moins de 18 ans, vous êtes invité à en informer votre médecin. On ne dispose pas de données concernant la sécurité à long terme de ATHYMIL® en termes de croissance, de développement et de développement cognitif et comportemental parmi cette classe d'âge.

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

• Pensées suicidaires et aggravation de la dépression

Si vous êtes dépressif, il est possible que vous ayez parfois l'idée de vous faire du mal ou de vous suicider. Ces pensées peuvent s'aggraver lorsque vous prenez pour la première fois des médicaments contre la dépression (antidépresseurs) car ces médicaments nécessitent tous un certain temps, généralement environ 2 semaines ou parfois davantage, avant d'agir.

Vous risquez davantage d'avoir ce type de pensées :

- si vous avez déjà eu précédemment l'idée de vous faire du mal ou de vous suicider ;
- si vous êtes un jeune adulte. Les informations des études cliniques ont mis en évidence un risque accru de comportement suicidaire chez les jeunes adultes de moins de 25 ans souffrant d'affections psychiatriques ayant été traités par un antidépresseur.

Si vous avez à un moment donné l'idée de vous faire du mal ou de vous suicider, contactez immédiatement votre médecin ou rendez-vous directement à l'hôpital.

Il peut s'avérer utile de signaler à un ami ou dépressif et de lui demander de lire cette notice que votre dépression s'aggrave ou si elle se déprime.

• Faites attention avec ATHYMIL® si vous avez les pathologies suivantes :

- Crises convulsives (récentes ou anciennes) qui peuvent entraîner l'arrêt du traitement ;

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome, hypertension, etc.)

• l'usage d'anticoagulants ou de nifcoïdine devra être surveillé (glaucome

ATHYMIL®

Comprimés pelliculés sécables, 30mg

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la re lire.
- Si vous avez d'autres questions, contactez immédiatement votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit par votre pharmacien.

Dans cette notice :

- Qu'est ce que ATHYMIL® ?
- Quelles sont les informations pratiques ?
- Comment utiliser ATHYMIL® ?
- Quels sont les effets indésirables ?
- Comment conserver ATHYMIL® ?

ATHYMIL®, 30mg comprimé

• La substance active est le mianséroline hydrochloride, 30 mg (miliagrammes) par comprimé.

• Les autres composants sont de l'amidon de pomme de terre, du silice colloidal (E551), du stéarate de magnésium (E470B), de la méthylcellulose (E461), de l'hydrogénophosphate de calcium (E341), de l'hydroxypropylméthylcellulose (E464), du polyéthylène glycol 8000 et du dioxyde de titane (E171).

1. QU'EST-CE QUE ATHYMIL® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Groupe pharmacothérapeutique

ATHYMIL® fait partie d'un groupe de médicaments appelés antidépresseurs. La dépression est un trouble de la vie affective. Ses principales manifestations sont une humeur dépressive, des difficultés à mener à bien les tâches quotidiennes, des troubles du sommeil (réveil prématûre). La cause de la dépression n'est pas claire. On considère qu'il existe dans le cerveau des patients dépressifs un déficit en certaines substances qui sont nécessaires à la transmission des signaux d'une cellule nerveuse à l'autre. Les antidépresseurs permettent d'éliminer ce déficit et ainsi de raccourcir la durée de la dépression et d'en atténuer la gravité. Il faut parfois entre une et trois semaines avant de constater une amélioration des symptômes. Il est par conséquent extrêmement important de prendre régulièrement les comprimés et de respecter la posologie prescrite par votre médecin.

Présentation et conditionnement

Les comprimés pelliculés sécables de 30 mg sont blancs et ovales (boîte de 20 comprimés pelliculés sécables).

Dans quel cas ATHYMIL® est-il utilisé ?

Ce médicament est un antidépresseur. Il est indiqué dans le traitement des épisodes dépressifs.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER ATHYMIL® ?

N'utilisez jamais ATHYMIL® si vous êtes hypersensible au chlorhydrate de mianséroline.

Ce médicament ne doit généralement pas être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

Association avec l'alcool (voir rubrique «utilisation de Athymil en association avec d'autres médicaments»)

Faites attention avec ATHYMIL®

Comme avec tous les antidépresseurs, l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours.

Il est donc important de poursuivre le traitement régulièrement même en l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin.

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

ATHYMIL® ne doit pas être utilisé pour le traitement des enfants et adolescents de moins de 18 ans. Les patients de moins de 18 ans présentent un risque accru de tentatives de suicide, de pensées suicidaires et d'hostilité (principalement agressive, comportement d'opposition et colère) lorsqu'ils sont traités par des médicaments de cette classe thérapeutique.

En dépit de cela, votre médecin peut prescrire ATHYMIL® à des patients de moins de 18 ans si cela est dans l'intérêt du patient. Si votre médecin a prescrit ATHYMIL® à un patient de moins de 18 ans et que vous souhaitez en parler, vous êtes invité à prendre contact avec lui. Si l'un des symptômes précités se développe ou s'aggrave suite à la prise d'ATHYMIL® chez un patient de moins de 18 ans, vous êtes invité à en informer votre médecin. On ne dispose pas de données concernant la sécurité à long terme de ATHYMIL® en termes de croissance, de développement et de développement cognitif et comportemental parmi cette classe d'âge.

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

• Pensées suicidaires et aggravation de la dépression

Si vous êtes dépressif, il est possible que vous ayez parfois l'idée de vous faire du mal ou de vous suicider. Ces pensées peuvent s'aggraver lorsque vous prenez pour la première fois des médicaments contre la dépression (antidépresseurs) car ces médicaments nécessitent tous un certain temps, généralement environ 2 semaines ou parfois davantage, avant d'agir.

Vous risquez davantage d'avoir ce type de pensées :

- si vous avez déjà eu précédemment l'idée de vous faire du mal ou de vous suicider ;
- si vous êtes un jeune adulte. Les informations des études cliniques ont mis en évidence un risque accru de comportement suicidaire chez les jeunes adultes de moins de 25 ans souffrant d'affections psychiatriques ayant été traités par un antidépresseur.

Si vous avez à un moment donné l'idée de vous faire du mal ou de vous suicider, contactez immédiatement votre médecin ou rendez-vous directement à l'hôpital.

Il peut s'avérer utile de signaler à un ami ou dépressif et de lui demander de lire cette notice que votre dépression s'aggrave ou si elle se déprime.

• Faites attention avec ATHYMIL® si vous avez les pathologies suivantes :

- Crises convulsives (récentes ou anciennes)
- Imposition : entre nivéométrie devra être surve

(glauc

e à une

réna

ichizop

ince av

turber

it pa

lée à

ation

tonvi

gastro-int

phénomènes surviennent le plus souvent

disparaissent généralement après l'arrêt

En cas de doute, ne pas hésiter à demander

Utilisation de ATHYMIL® en association

Abstenez-vous de consommer de l'alcool au

utilisation simultanée est susceptible de ren

l'alcool.

Si vous prenez ou avez pris récemment un a

en à votre médecin ou pharmacien

Grossesse et Allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médic

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pe

seul peut juger de la nécessité de le poursuiv

Demandez conseil à votre médecin ou vo

Conduite de véhicules et utilisation de ma

L'attention est attirée chez les conducteurs d

risque de somnolence attaché à l'emploi de

Utilisation de ATHYMIL® en association

Les autres médicaments peuvent influencer a

devez par conséquent informer votre médecin

ou vous apprêtez à utiliser, plus particulièrem

- inhibiteurs de la monoamine-oxydase (MAO)

- médicaments antihypertenseurs ;

- médicaments pour la thyroïde ;

- pilule contraceptive ;

- certains antépileptiques (phénitoïne, carbam

- somnifères ;

- certains médicaments contre les maladie

- parasympatholytiques (par exemple certai

- lévodopa (un médicament utilisé lors de ma

3. COMMENT UTILISER ATHYMIL®

Posologie

Conformez-vous strictement à la prescription

l'arrêtéz pas votre traitement sans avis mé

Votre médecin, dans certains cas, pourra ad

dans tous les cas, conformez-vous strictem

Si vous avez l'impression que l'effet d'ATHYM

ou trop faible, consultez votre médecin ou vo

Mode d'administration

Voie orale.

Avalez les comprimés avec un verre d'eau sa

Fréquence d'administration

La dose quotidienne pourra être répartie au

soir ou au coucher.

Dans tous les cas, conformez-vous strictem

Durée de traitement

le traitement est habituellement de plusieurs

Conformez-vous strictement à la prescription

médicamenteux sans avis mé

Dans tous les cas, conformez-vous strictem

Si vous avez pris plus de ATHYMIL® que

Si vous avez pris trop de ATHYMIL®, contac

pharmacien.

Si vous oubliez de prendre ATHYMIL®

Ne prenez pas de dose double de ATHYMIL®

de prendre.

Si vous arrêtez d'utiliser ATHYMIL®

98,30

ATHYMIL®

Comprimés pelliculés sécables, 30mg

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la re lire.
- Si vous avez d'autres questions, contactez immédiatement votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit par votre pharmacien.

Dans cette notice :

- Qu'est ce que ATHYMIL® ?
- Quelles sont les informations pratiques ?
- Comment utiliser ATHYMIL® ?
- Quels sont les effets indésirables ?
- Comment conserver ATHYMIL® ?

ATHYMIL®, 30mg comprimé

• La substance active est le mianséroline hydrochloride, 30 mg (miliagrammes) par comprimé.

• Les autres composants sont de l'amidon de pomme de terre, du silice colloidal (E551), du stéarate de magnésium (E470B), de la méthylcellulose (E461), de l'hydrogénophosphate de calcium (E341), de l'hydroxypropylméthylcellulose (E464), du polyéthylène glycol 8000 et du dioxyde de titane (E171).

1. QU'EST-CE QUE ATHYMIL® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Groupe pharmacothérapeutique

ATHYMIL® fait partie d'un groupe de médicaments appelés antidépresseurs. La dépression est un trouble de la vie affective. Ses principales manifestations sont une humeur dépressive, des difficultés à mener à bien les tâches quotidiennes, des troubles du sommeil (réveil prématûre). La cause de la dépression n'est pas claire. On considère qu'il existe dans le cerveau des patients dépressifs un déficit en certaines substances qui sont nécessaires à la transmission des signaux d'une cellule nerveuse à l'autre. Les antidépresseurs permettent d'éliminer ce déficit et ainsi de raccourcir la durée de la dépression et d'en atténuer la gravité. Il faut parfois entre une et trois semaines avant de constater une amélioration des symptômes. Il est par conséquent extrêmement important de prendre régulièrement les comprimés et de respecter la posologie prescrite par votre médecin.

Présentation et conditionnement

Les comprimés pelliculés sécables de 30 mg sont blancs et ovales (boîte de 20 comprimés pelliculés sécables).

Dans quel cas ATHYMIL® est-il utilisé ?

Ce médicament est un antidépresseur. Il est indiqué dans le traitement des épisodes dépressifs.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER ATHYMIL® ?

N'utilisez jamais ATHYMIL® si vous êtes hypersensible au chlorhydrate de mianséroline.

Ce médicament ne doit généralement pas être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

Association avec l'alcool (voir rubrique «utilisation de Athymil en association avec d'autres médicaments»)

Faites attention avec ATHYMIL®

Comme avec tous les antidépresseurs, l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours.

Il est donc important de poursuivre le traitement régulièrement même en l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin.

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

ATHYMIL® ne doit pas être utilisé pour le traitement des enfants et adolescents de moins de 18 ans. Les patients de moins de 18 ans présentent un risque accru de tentatives de suicide, de pensées suicidaires et d'hostilité (principalement agressive, comportement d'opposition et colère) lorsqu'ils sont traités par des médicaments de cette classe thérapeutique.

En dépit de cela, votre médecin peut prescrire ATHYMIL® à des patients de moins de 18 ans si cela est dans l'intérêt du patient. Si votre médecin a prescrit ATHYMIL® à un patient de moins de 18 ans et que vous souhaitez en parler, vous êtes invité à prendre contact avec lui. Si l'un des symptômes précités se développe ou s'aggrave suite à la prise d'ATHYMIL® chez un patient de moins de 18 ans, vous êtes invité à en informer votre médecin. On ne dispose pas de données concernant la sécurité à long terme de ATHYMIL® en termes de croissance, de développement et de développement cognitif et comportemental parmi cette classe d'âge.

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

• Pensées suicidaires et aggravation de la dépression

Si vous êtes dépressif, il est possible que vous ayez parfois l'idée de vous faire du mal ou de vous suicider. Ces pensées peuvent s'aggraver lorsque vous prenez pour la première fois des médicaments contre la dépression (antidépresseurs) car ces médicaments nécessitent tous un certain temps, généralement environ 2 semaines ou parfois davantage, avant d'agir.

Vous risquez davantage d'avoir ce type de pensées :

- si vous avez déjà eu précédemment l'idée de vous faire du mal ou de vous suicider ;
- si vous êtes un jeune adulte. Les informations des études cliniques ont mis en évidence un risque accru de comportement suicidaire chez les jeunes adultes de moins de 25 ans souffrant d'affections psychiatriques ayant été traités par un antidépresseur.

Si vous avez à un moment donné l'idée de vous faire du mal ou de vous suicider, contactez immédiatement votre médecin ou rendez-vous directement à l'hôpital.

Il peut s'avérer utile de signaler à un ami ou dépressif et de lui demander de lire cette notice que votre dépression s'aggrave ou si elle se déprime.

• Faites attention avec ATHYMIL® si vous avez les pathologies suivantes :

- Crises convulsives (récentes ou anciennes)
- Imposition : entre nivéométrie devra être surve

(glauc

e à une

réna

ichizop

ince av

turbér

it pa

lée à

tion

tonv

gastro-int

phénomènes surviennent le plus souvent

disparaissent généralement après l'arrêt

En cas de doute, ne pas hésiter à demander

Utilisation de ATHYMIL® en association

Abstenez-vous de consommer de l'alcool au

utilisation simultanée est susceptible de ren

l'alcool.

Si vous prenez ou avez pris récemment un a

en à votre médecin ou pharmacien

Grossesse et Allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médic

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pe

seul peut juger de la nécessité de le poursuiv

Demandez conseil à votre médecin ou vo

Conduite de véhicules et utilisation de ma

L'attention est attirée chez les conducteurs d

risque de somnolence attaché à l'emploi de

Utilisation de ATHYMIL® en association

Les autres médicaments peuvent influencer

devez par conséquent informer votre médecin

ou vous apprêtez à utiliser, plus particulièrem

- inhibiteurs de la monoamine-oxydase (MAO)

- médicaments antihypertenseurs ;

- médicaments pour la thyroïde ;

- pilule contraceptive ;

- certains antépileptiques (phénitoïne, carbam

- somnifères ;

- certains médicaments contre les maladie

- parasympatholytiques (par exemple certai

- lévodopa (un médicament utilisé lors de ma

3. COMMENT UTILISER ATHYMIL®

Posologie

Conformez-vous strictement à la prescription

l'arrêtéz pas votre traitement sans avis mé

Votre médecin, dans certains cas, pourra ad

dans tous les cas, conformez-vous strictem

Si vous avez l'impression que l'effet d'ATHYM

ou trop faible, consultez votre médecin ou vo

Mode d'administration

Voie orale.

Avalez les comprimés avec un verre d'eau sa

Fréquence d'administration

La dose quotidienne pourra être répartie au

soir ou au coucher.

Dans tous les cas, conformez-vous strictem

Durée de traitement

le traitement est habituellement de plusieurs

Conformez-vous strictement à la prescription

médicamenteux sans avis mé

Dans tous les cas, conformez-vous strictem

Si vous avez pris plus de ATHYMIL® que

Si vous avez pris trop de ATHYMIL®, contac

pharmacien.

Si vous oubliez de prendre ATHYMIL®

Ne prenez pas de dose double de ATHYMIL®

de prendre.

Si vous arrêtez d'utiliser ATHYMIL®

98,30