

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

Biologie 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.

Ordonnance :

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.

Maladie chronique :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19-0031889

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 839

Société : 23602

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : ZIDANI RAHMOUNE FATNA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : 1750, — Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

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'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Casablanca le : 24/02/2020

Signature de l'adhérent(e) :

ACCUEIL

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
24/02/2020		1	15000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	24/02/2020	15000

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

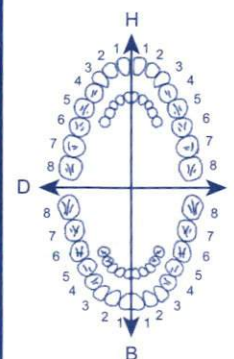
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bil

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

	H	
25533412		21433552
00000000		00000000
D		G
00000000		00000000
35533411		11433553
	B	

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Otman TAZI

Ancien Médecin Interne des Hôpitaux de Toulouse-France au Service
d'Endocrinologie et Maladies Métaboliques

Diplôme en Pathologie Hypothalamo Hypophysaire

Diplôme en Diabétologie

Diplôme en Nutrition Appliquée

Capacité de Traitement par Pompe à Insuline

Diplôme en Echographie

Holter Glycémique

Casablanca le, 24/02/2020

Mme RAHMOUNE Fatna

45.20x3
207.00x3
53.00x3
71.00x1
37.00x1
150.00
163.20x2
1500.00
GLUCOPHAGE 850 MG

1 comprimé, matin et soir au milieu ou après repas (pendant 03 mois)

TRIAEC 10 mg

1 comprimé le matin (pendant 03 mois)

MIBRAL 5 mg

1 comprimé le matin (pendant 03 mois)

ATENOR 100 mg

1/2 comprimé le matin (pendant 03 mois)

CÉLEBREX 200

1 gélule, matin (pendant 10 jours)

ANXIOL 6 mg

1/4 comprimé le soir (pendant 03 mois)

SERDEP 20 mg

1 gélule le matin (pendant 03 mois)

صيدية الاتحاد البيضاء
PHARMACIE DE L'UNION CASA
SARL.AU
A. LARAKI
Lot Amal - Angle Bd. El Fida
Et Abdellah Senhaji - Casablanca
Tél : 05 22 28 86 77
ICE 001823899000076

Docteur Otman TAZI
Endocrinologie - Diabétologie
Nutrition
293 Bd. Abdelmoumen, Imm. Morjana,
2ème Etage, Appt. N°4 - Casablanca
Tél : 05 22 86 41 90 / 05 22 86 56 34

MIBRAL 5 mg et 10 mg, comprimés en boîte de 30.

Amlodipine

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

1. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

La substance active est :

MIBRAL 5 mg :

Bésilate d'amlodipine : 6,944 mg

Quantité correspondant à amlodipine : 5 mg

Pour un comprimé

MIBRAL 10 mg :

Bésilate d'amlodipine : 13,888 mg

Quantité correspondant à amlodipine : 10 mg

Pour un comprimé

Composition qualitative en excipients :

Cellulose microcristalline, lactose monohydraté, amidon glycolate de sodium, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

MIBRAL contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

3. Indications thérapeutiques :

MIBRAL est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, MIBRAL agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

4. Posologie :

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

La posologie initiale recommandée de MIBRAL est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg de MIBRAL une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas MIBRAL avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés de MIBRAL à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

Il est important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais MIBRAL, comprimé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus

- Douleur, maux de ;
- Douleurs articulaires ou musculaires; douleurs dorsales ;
- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à

• Confusion

Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à

- Diminution du nombre des globules blancs, pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie)
- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse musculaire;

• Gonflement des gencives ;

• Ballonnement abdominal (gastrite);

• Anomalies de la fonction hépatique, inflammatoire (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant

• Augmentation de la tension musculaire;

• Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent

• Sensibilité à la lumière.

• Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre Mibral.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- crise cardiaque récente
- insuffisance cardiaque
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)
- maladie du foie
- vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée

Ce médicament contient du lactose. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Enfants et adolescents

MIBRAL n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. MIBRAL ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 4). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

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

MIBRAL peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel que :

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus (médicament utilisé pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

MIBRAL peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.



pouvant

urdisse-

la peau
dicales;

- Douleur, malaise ;
- Douleurs articulaires ou musculaires; douleurs dorsales ;
- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne

- Confusion

Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 pers

- Diminution du nombre des globules blancs, diminution
- entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignem
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie);
- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des
- ment;

- Gonflement des gencives ;
- Ballonnement abdominal (gastrite);
- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un eff
- Augmentation de la tension musculaire;
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée;
- Sensibilité à la lumière.
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre Mibral.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- crise cardiaque récente
- insuffisance cardiaque
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)
- maladie du foie
- vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée

Ce médicament contient du lactose. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Enfants et adolescents

MIBRAL n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. MIBRAL ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique

4). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

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

MIBRAL peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel que :

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus (médicament utilisé pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol).
- la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

MIBRAL peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Mibral®

30 comprimés



LOT 193083

EXP 02/22

PPV 53D400

- Douleur, **malaise** ;
- Douleurs **articulaires** ou musculaires; douleurs **dorsales** ;
- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 :

- Confusion

Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 :

- Diminution du nombre des globules blancs, diminution de la formation anormale d'hématomes ou des saignements
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie);
- Trouble des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements;
- Gonflement des gencives ;
- Ballonnement abdominal (gastrite);
- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite) (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certains médicaments;
- Augmentation de la tension musculaire;
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée;
- Sensibilité à la lumière.
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre Mibral. Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- crise cardiaque récente
- insuffisance cardiaque
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)
- maladie du foie
- vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée

Ce médicament contient du lactose. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Enfants et adolescents

MIBRAL n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. MIBRAL ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 4). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

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

MIBRAL peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel que :

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus (médicament utilisé pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

MIBRAL peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Mibral®

30 comprimés



6 118000 420170

EXP 02/22

PPV 53DH00

GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé, boîte de 30 et 60 chlorhydrate de metformine.

qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir «Avertissement et précautions»).

- Si vous consommez beaucoup d'alcool,

appliquez à vous, parlez-en à votre médecin avant

le médicament

et à votre médecin si :

un examen radiographique ou un scanner qui pourrait impliquer l'usage de contraste à base d'iode dans votre

intervention chirurgicale majeure.

Avant toute intervention chirurgicale, informez votre médecin de l'usage de GLUCOPHAGE. Votre médecin vous indiquera le bon traitement de remplacement important que vous suiviez précédemment les

en garde spéciales

et

la surveillance d'acidose lactique

est une complication très rare, mais très grave. Elle est due à l'accumulation de lactate dans le sang. Elle peut survenir chez les personnes souffrant d'insuffisance rénale, de déshydratation, de troubles de la circulation sanguine, de problèmes hépatiques et de troubles du métabolisme. Elle est caractérisée par une fatigue intense et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à la mort. Arrêtez tout de suite de prendre GLUCOPHAGE et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

GLUCOPHAGE à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez GLUCOPHAGE en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémisants, l'insuline, les méglitines), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions avec d'autres médicaments.
Autre médicament et GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé.
Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant l'examen et au moins 48 heures après l'examen (voir « Veillez à demander conseil à votre médecin » ci-dessus).
Prévenez votre médecin si vous prenez Glucophage en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de Glucophage :

- Diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine).
- Agonistes des récepteurs bêta-2 adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme).
- Corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme).
- Autre médicaments utilisés pour traiter le diabète.

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

Interactions avec les aliments et les boissons
GLUCOPHAGE 850mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons. Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives
Sans objet

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement
Grossesse et allaitement
Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'il/elle puisse modifier votre traitement. Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

Sports
Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Informations supplémentaires

Glucophage® 850mg

60 Comprimés pelliculés



6 118000 08064

850 mg, c.

850 mg, comprimé pelliculé ET

est un médicament utilisé pour le traitement de maladies appelées les

anémies et permettant à votre corps d'utiliser le sucre. Votre corps utilise le sucre pour l'utiliser plus tard. Le sucre est produit par le foie à partir de l'insuline. L'insuline agit correctement l'insuline dans le sang. Le sucre est élevé dans votre sang. Le sucre de glucose sanguin jusqu'à un

prise de Glucophage à long terme peut entraîner des complications associées au diabète, telles qu'une stabilité pondérale ou une modeste

perte de poids. Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (Aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin ; il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids.

Les patients adultes pourront prendre GLUCOPHAGE seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline). Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament Sans objet.

Contre-indications

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE 850mg, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir «Ce qui contient GLUCOPHAGE 850mg, comprimé pelliculé» dans la rubrique 6)
- Si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux (débit de filtration glomérulaire inférieur à 45 mL/min).

- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées «corps cétoniques» et qui peut provoquer un précoma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle.

- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomit plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir «Avertissements et précautions»).
- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poudrons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir «Avertissements et précautions»).

- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, ou si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus.

GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé, boîte de 30 et 60 chlorhydrate de metformine.

qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir «Avertissement et précautions»).

- Si vous consommez beaucoup d'alcool.

aplique à vous, parlez-en à votre médecin avant

le médicament

si à votre médecin si :

men radiographique ou un scanner qui pourrait

roduit de contraste à base d'iode dans votre

ention chirurgicale majeure.

tre GLUCOPHAGE un certain temps avant et

interventions chirurgicales. Votre médecin

in ou non d'un traitement de remplacement

important que vous suiviez précisément les

en garde spéciales

is

culier suivant d'acidose lactique

er une complication très rare, mais très grave

particulier si vos reins ne fonctionnent pas

reloper une acidose lactique est également

non contrôlé, de jeûne prolongé ou de

de liquides organiques (déshydratation) liée

vomissements, de problèmes hépatiques et

desquelles une partie du corps est privée

d'oxygène (telles que les maladies cardiaques graves).

Il est important de respecter la prise de votre traitement, des règles diététiques et la pratique d'un exercice physique régulier car cela peut réduire le risque d'acidose lactique.

L'acidose lactique peut apparaître de manière subtile et les symptômes être non spécifique comme des vomissements, des maux de ventre (douleurs abdominales) avec crampes musculaires, une sensation de mal-être général avec une fatigue intense et des difficultés à respirer. Parmi les autres symptômes, on peut noter une baisse de la température corporelle et du rythme cardiaque. Si vous ressentez l'un de ces symptômes. Vous devez consulter immédiatement un médecin car l'acidose lactique peut conduire à un coma. Arrêtez tout de suite de prendre GLUCOPHAGE et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche.

GLUCOPHAGE à lui seul ne provoque pas d'hypoglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Cependant, si vous prenez GLUCOPHAGE en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiants, l'insuline, les méglitinides), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Interactions avec d'autres médicaments.

Autre médicament et GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé.

Si vous devez recevoir une injection de produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine, par exemple pour un examen radiographique ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre Glucophage un certain temps avant l'examen et au moins 48 heures après l'examen (voir « Veillez à demander conseil à votre médecin » ci-dessus).

Prévenez votre médecin si vous prenez Glucophage en même temps que l'un des médicaments suivants. Il pourra alors être nécessaire de contrôler plus souvent votre glycémie ou d'ajuster la dose de Glucophage :

- Diurétiques (utilisés pour éliminer une partie de l'eau de l'organisme en augmentant la production d'urine).

- Agonistes des récepteurs bêta-2 adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme).

- Corticostéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme).

- Autre médicaments utilisés pour traiter le diabète.

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

Interactions avec les aliments et les boissons

GLUCOPHAGE 850mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons. Ne consommez pas d'alcool pendant que vous prenez ce médicament. L'alcool peut augmenter les risques d'acidose lactique, particulièrement si votre foie est défaillant ou si vous êtes en sous-nutrition. Ceci s'applique également aux médicaments contenant de l'alcool.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement

Pendant la grossesse, vous avez besoin d'insuline pour traiter votre diabète. Informez votre médecin si vous êtes enceinte, pensez l'être ou prévoyez de l'être, afin qu'il/elle puisse modifier votre traitement. Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Information supplémentaire

Glucophage® 850mg

60 Comprimés pelliculés



6 118000 08064

850 mg, u

850 mg, comprimé pelliculé ET

est un médicament utilisé pour de médicaments appelés les

anciens et permettant à votre dans le sang. Votre corps utilise le stock pour l'utiliser plus tard. Les acides ne produit pas suffisamment d'insuline correctement l'insuline s'élève dans votre sang. de glucose sanguin jusqu'à un

prise de Glucophage à long terme risques de complication associés au associé à une stabilité pondérale ou une modeste

perte de poids.

Glucophage est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (Aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin ; il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids.

Les patients adultes pourront prendre GLUCOPHAGE seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avaler ou de l'insuline). Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre Glucophage seul ou avec l'insuline.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE GLUCOPHAGE 850 mg, comprimé pelliculé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament Sans objet.

Contre-indications

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE 850mg, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir «Ce que contient GLUCOPHAGE 850mg, comprimé pelliculé») dans la rubrique 6)

- Si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux (débit de filtration glomérulaire inférieur à 45 mL/min).

- Si vous avez un diabète non contrôlé, s'accompagnant par exemple d'une hyperglycémie sévère (taux de sucre trop élevé dans le sang), de nausées, de vomissements, d'une déshydratation, d'une perte de poids rapide ou d'une acidocétose. L'acidocétose est une affection qui consiste en une accumulation dans le sang de substances appelées «corps cétoniques» et qui peut provoquer un précoma diabétique. Les symptômes sont plus particulièrement une douleur à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une envie de dormir ou une haleine ayant une odeur fruitée inhabituelle.

- Si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomit plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir «Avertissements et précautions»).

- Si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poudrons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir «Avertissements et précautions»).

- Si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, ou si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus.

TRIAEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

207,00

sanofi aventis

vient de la lire
oute question ne



TRIAEC® Protect® 10mg
30 Comprimés



6 118 000 060 215

1,25 mg/comprimé.
2,5 mg/comprimé.
5 mg/comprimé.
10 mg/comprimé.
hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs
cristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de
(mg), oxyde de fer rouge (pour TRIAEC® 5 mg).

PRESENTATIONS

és dosés à 1,25 mg, boîte de 30.
s dosés à 2,5 mg, boîte de 30.
dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.
primés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète de type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

TRIAEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

207,00

sanofi aventis

vient de la lire
oute question ne



TRIAEC® Protect® 10mg
30 Comprimés



6 118 000 060 215

1,25 mg/comprimé.
2,5 mg/comprimé.
5 mg/comprimé.
10 mg/comprimé.
hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs
cristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de
(mg), oxyde de fer rouge (pour TRIAEC® 5 mg).

PRESENTATIONS

és dosés à 1,25 mg, boîte de 30.
s dosés à 2,5 mg, boîte de 30.
dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.
primés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète de type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

TRIAEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

207,00

sanofi aventis

vient de la lire
oute question ne



TRIAEC® Protect® 10mg
30 Comprimés



6 118 000 060 215

1,25 mg/comprimé.
2,5 mg/comprimé.
5 mg/comprimé.
10 mg/comprimé.
hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs
cristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de
(mg), oxyde de fer rouge (pour TRIAEC® 5 mg).

PRESENTATIONS

és dosés à 1,25 mg, boîte de 30.
s dosés à 2,5 mg, boîte de 30.
dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.
primés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète de type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

ÄTENOR® 100 mg

Boîtes de 14 : 28 ou 56

1. Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.
2. Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
3. Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
4. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
5. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.
6. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

1. Quel est le nom de la molécule active de l'ATENOR ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ATENOR, comprimés ?
3. Comment prendre ATENOR, comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ATENOR, comprimés ?
6. Informations supplémentaires.
7. QU'EST-CE QUE ATENOR, comprimés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
8. Classe pharmacothérapeutique BETA-BLOQUANT/SELECTIF.
9. Indications thérapeutiques.

Le médicament est un «*petit-ajout*» à la régulation cardiovasculaire. Il diminue certains effets (dits «*effets bêta*») du système «*sympathique*» de régulation cardiovasculaire. Le médicament est préconisé dans les cas suivants :

- Hypertension artérielle.
- Prévention des crises douloureuses de l'angine de poitrine.
- Certains troubles du rythme.

Après un infarctus du myocarde,

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ATENOR ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

ne prenez jamais ATENOR :
 Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives dans leurs formes sévères (formes sévères d'asthme et de maladie des bronches et des poumons avec encombrement),
 Insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (défaillance des fonctions du cœur non contrôlée par le traitement),
 Choc cardiogénique (choc d'origine cardiaque),
 Bloc auriculo-ventriculaire des second et troisième degrés non appareillés (certains cas de troubles de la conduction cardiaque),
 Angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en monothérapie),
 Variété de crises d'angine de poitrine,
 Maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire),
 Bradycardie importante ($< 45 - 50$ battements par minute) (ralentissement du rythme cardiaque),
 Phénomène de Bayard et troubles artériels périphériques.

1. *Phylogenetic relationships* – the evolutionary relationships between the taxa being studied. This is often represented by a phylogenetic tree.

* Hypersensibilité à l'Alcool, à l'aspirine, à la salicylate, à la flocetamine, à la sulfolipide (médicament du système nerveux), à d'autres médicaments).

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

NE JAMAIS ARRÊTER BRUSQUEMENT LE TRAITEMENT

La prise de ce médicament est déconseillée chez les personnes souffrant de :

• Insuffisance rénale, certaines insuffisances hépatiques.

Prévenir le médecin en cas de :

• Précautions d'emploi (d'autres médicaments),

• Interactions avec les produits naturels, les médicaments, les aliments et les boissons.

Sans objet.

Interactions avec les produits naturels

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, le médecin traitant doit être avisé.

En cas de besoin, ce médicament peut être utilisé pendant la grossesse, mais sous surveillance médicale.

Quelques effets du traitement sont à surveiller :

• Le traitement est contre-indiqué chez les personnes souffrant de :

• Allergie à l'Alcool, à la salicylate, à la flocetamine, à la sulfolipide (médicament du système nerveux), à d'autres médicaments).

Sports

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que ce médicament agit sur le système nerveux et peut provoquer des effets indésirables sur la conduite.

Effets sur l'appétit et la digestion

Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE ATENC

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

Posologie

La posologie est variable en fonction de l'âge et du poids du patient.

Mode d'administration

Comprimés sécables
Aténolol

Boîtes de 14 : 28 ou 56

1. Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour vous.
2. Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
3. Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
4. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
5. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.
6. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

1. Quel est le principe d'ATENOR ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ATENOR, Comprimés ?
3. Comment prendre ATENOR, Comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ATENOR, Comprimés ?
6. Informations supplémentaires.
7. QU'EST-CE QUE ATENOR, Comprimés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
8. Classe pharmacothérapeutique BETA-BLOQUANT/SELECTIF.
9. Indications thérapeutiques.

Le médicament est un «*petit-ajout*» qui diminue certains effets (dits «*effets béta*») du système «*ajout-ajoutement*» de régulation cardiovasculaire. Le médicament est préconisé dans les cas suivants :

- Hypertension artérielle,
- Prévention des crises douloureuses de l'angine de poitrine,
- Certains troubles du rythme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ATENOR ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Ne prenez jamais ATENOR :
 - Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives dans leurs formes sévères (formes sévères d'asthme et de maladie des bronches et des poumons avec encombrement),
 - Insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (détailance des indications du cœur non contrôlée par le traitement),
 - Choc cardiogénique (choc d'origine cardiaque),
 - Bloc auriculo-ventriculaire des second et troisième degrés non appareillé (certains cas de troubles de la conduction cardiaque),
 - Angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en monothérapie).

- Maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire),
- Bradycardie importante (< 45 - 50 battements par minute) (ralentisse-
- ment du rythme cardiaque),
- Phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques
- formes sévères (troubles circulatoires symétriques des
- membres inférieurs),
- engourdissements et troubles artériels périphériques dans
- les membres supérieurs),
- Phéochromocytome non traité (excroissance de la glande
- adrénaline sécrétant des substances provoquant une hyperten-
- sion sévère),
- Hypotension (diminution de la pression artérielle).

* Hypersensibilité à l'Alcool.
* Antécédent de réaction allergique.
• Association à la fluoxétine.
• Allaitement.
Avertissements et précautions
Mises en garde spéciales
NE JAMAIS ARRÊTER BRUSQUEMENT VOTRE MÉDICIN.
La prise de ce médicament est déconseillée pendant le traitement par d'autres médicaments (médicaments du Verapamil) ou d'autres médicaments (d'autres médicaments).
Précautions d'emploi
Prévenir le médecin en cas d'insuffisance rénale, certains rayonnements.
Si vous devez subir une intervention chirurgicale, informez le médecin assisté que vous prenez ce médicament.
Autres médicaments et ATENOR
Prenez avec attention d'autres médicaments (médicament de la fluoxétine (médicament de la fluoxétine nerveuse) (voir contre-indications)).
Le médicament NE DOIT PAS être pris avec le verapamil (médicament de la fluoxétine), un médicament obtenu sans ordonnance de votre pharmacien.
Interactions avec les aliments et boissons
Sans objet.
Interactions avec les produits naturels
Sans objet.
Alternatives
Sans objet.
Utilisation pendant la grossesse
En cas de besoin, ce médicament peut être utilisé pendant la grossesse. Si ce traitement est pris en fin de grossesse, il n'est pas nécessaire de surveiller certains effets du traitement sur le nouveau-né.
Quelques effets du traitement sont indiqués ci-dessous.
Demandez conseil à votre médecin avant de prendre tout médicament.
Sports
L'attention des sportifs est attirée sur le fait que le médicament agit sur le principe actif pour induire la fatigue et les troubles cardiaques.
Effets sur l'appareil digestif
Sans objet.
3. COMMENT PRENDRE ATENOR
Instructions pour un bon usage
Sans objet.
Posologie
La posologie est variable en fonction de chaque patient.
Mode d'administration

CELEBREX® gélules à 200 mg

Celecoxib

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, veuillez interroger votre médecin ou votre infirmier/ère.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. Qu'est-ce que CELEBREX® et dans quel cas est-il utilisé

CELEBREX® est un anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS)

CELEBREX® est indiqué chez l'adulte dans le soulagement des symptômes dans le traitement de l'arthrose, de la polyarthrite rhumatoïde (PR) et de la douleur aiguë post-opératoire, - Spondylarthrites ankylosantes, - Traitement de la douleur aiguë musculo-squelettique chez l'adulte. La décision de prescrire un inhibiteur sélectif de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2) doit être basée sur l'évaluation de l'ensemble des risques spécifiques à chaque patient.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser CELEBREX®

Ne prenez jamais CELEBREX® : • si vous avez déjà eu une crise d'asthme, de l'urticaire ou toute autre réaction allergique en prenant de l'aspirine ou d'autres AINS (anti-inflammatoires non-stéroïdiens), • juste avant ou après une intervention chirurgicale du cœur.

Avant de prendre CELEBREX® informez votre médecin de toutes vos pathologies, notamment dans les cas suivants : • vous avez des problèmes de foie ou de rein, • vous souffrez d'hypertension artérielle, • vous souffrez d'asthme, • vous êtes enceinte ou prévoyez de le devenir, • si vous envisagez de prendre CELEBREX® pendant la grossesse, parlez-en à votre médecin. Vous ne devez plus prendre CELEBREX® au-delà de 29 semaines de grossesse, • si vous allaitez ou prévoyez de le faire. **Indiquez à votre médecin tous les médicaments que vous prenez, y compris les vitamines, les médicaments à base de plantes ou les médicaments obtenus avec ou sans ordonnance.** Les AINS et autres médicaments peuvent interagir et entraîner des effets secondaires graves. **Ne prenez pas un nouveau médicament sans d'abord en parler à votre médecin.**

Les informations les plus importantes à connaître concernent les médicaments de type anti-inflammatoires non-stéroïdiens (AINS) :

Les AINS peuvent provoquer des effets indésirables graves, notamment :
• Augmentation du risque de crise cardiaque ou d'AVC, potentiellement mortels.
Le risque peut apparaître en début de traitement et augmenter parallèlement à une augmentation de la posologie d'AINS - en cas d'utilisation prolongée d'AINS.

Ne jamais prendre d'AINS juste avant ou après une intervention chirurgicale du cœur appelée « pontage aorto-coronarien (PAC) ».

Évitez les AINS si vous avez été récemment victime d'une crise cardiaque, sauf si votre médecin vous le prescrit. La prise d'AINS après une récente crise cardiaque peut vous exposer à un risque accru de nouvelle crise cardiaque.

• Augmentation du risque de saignements, d'ulcères et de perforations de l'oesophage (canal reliant la bouche à l'estomac), de l'estomac et des intestins :

- à tout moment pendant le traitement - sans signes avant-coureurs reconnaissables d'entraîner la mort.

Le risque de déclarer un ulcère ou un saignement est majoré dans les cas suivants : antécédents d'ulcères de l'estomac ou de saignements d'estomac ou des

avant de prendre CELEBREX® et appelez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des symptômes suivants :

- nausées, vomissements ou faiblesse plus prononcée que d'habitude, • diarrhée, • démangeoisons, • jaunissement de la peau ou des yeux, • diarrhée ou douleurs à l'estomac, • symptômes pseudo-grippaux, • présence de sang dans les vomissements, • présence de sang dans vos selles ou selles noires et gluantes comme du goudron, • prise de poids anormale, • éruption cutanée ou cloques accompagnées de fièvre, • gonflement des bras, des jambes, des mains et des pieds.

Si vous prenez plus de CELEBREX® que vous n'auriez dû, consultez un médecin immédiatement. Il existe d'autres effets indésirables possibles liés aux AINS. Pour plus d'informations sur les AINS, adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien.

Appelez votre médecin pour obtenir des conseils médicaux au sujet des effets indésirables.

Autres informations sur les AINS : • L'aspirine est un AINS mais n'acroît pas les risques de crise cardiaque. L'aspirine peut entraîner des saignements au niveau du cerveau, de l'estomac et des intestins. L'aspirine peut également entraîner des ulcères dans l'estomac et les intestins. • Certains AINS sont vendus sans ordonnance à faible dose (vente libre). Demandez l'avis de votre médecin avant d'utiliser un AINS en vente libre pendant plus de 10 jours.

Informations générales pour une utilisation sûre et efficace des AINS : Les médicaments sont parfois prescrits à des fins autres que celles mentionnées dans un Guide de médication. Ne prenez pas d'AINS pour une maladie contre laquelle ils n'ont pas été prescrits. Ne donnez pas d'AINS à d'autres personnes, même si leurs symptômes sont identiques aux vôtres. Cela peut leur nuire. Si vous souhaitez plus de renseignements sur les AINS, consultez votre médecin. Vous pouvez demander à votre pharmacien ou à votre médecin des informations, destinées aux professionnels de santé, au sujet des AINS.

5. Contenu de l'emballage et autres informations

Qu'est-ce que CELEBREX® 200 mg, gélule et contenu de l'emballage extérieur :

Ce médicament se présente sous forme de gélule opaque, blanche avec deux bandes or gravées 7767 et 200.

Les gélules sont conditionnées sous plaquettes thermoformées en PVC/PVDC transparent Aluminium.

CELEBREX® est présenté dans des boîtes de 10, 20, et 30.

Les boîtes ont été fabriquées à Pfizer Tunisie, Bousalem Bloc C3, Rue du Lac de constance, 1063, Tunisia

Fabricant : PFIZER TUNISIE, Fondouk CHOUCHA, 13 Ben Arous

Numéro d'autorisation de mise sur le marché : AMM n° 9243102

• Boîte de 20 gélules dosées à 200 mg : AMM n° 9243102

• Boîte de 30 gélule

La dernière date à

CELEBREX 200 MG
Boîte de 20 gélules

1277827

Date Fab: 07/2019 Date Exp: 08/2022

PPV : 150,00 DH

INFORMATIONS

Invitez le patient à

chaque prescription

patients, à leurs fam

CELEBREX® et régu

Événements throm

Consultez votre phar

et signalez ces

présentation des douleurs thoraciques, un
cardiovasculaires, et des troubles de l'écoulement et de signaler ces
présentation des douleurs thoraciques, un
cardiovasculaires, et des troubles de l'écoulement et de signaler ces

1. DENOMINATION :

SERDEP® 20 mg Gélules

Boîte de 14 Gélules ; Boîte de 28 Gélules

DCI : Fluoxétine

fluoxétine

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

Veuillez lire attentivement
• Gardez cette notice
• Si vous avez tout ou partie
votre pharmacien
• Ce médicament peut provoquer
des symptômes indésirables
Si l'un des effets indésirables
cette notice, parlez-en à votre

d'information à votre médecin ou à
à quelqu'un d'autre, même en cas
indésirable non mentionné dans

2. COMPOSITION

La substance active
Fluoxétine (D.C.I.)
(sous forme de chlorure)
Excipients : ...

3. CLASSE PHARMACOLOGIQUE

SERDEP® 20 mg

de la recapture de la sérotonine

4. INDICATIONS

Ce médicament est utilisé

Chez l'adulte :

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

Comment SERDEP® 20 mg Gélules fonctionne

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

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

5. POSOLOGIE :

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Ne prenez pas plus de gélule que ce que vous a indiqué votre médecin.

Posologie

Adultes

La dose recommandée est :

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

- **Boulimie** : la dose recommandée est de 3 gélules (60 mg) par jour.

- **Troubles obsessionnels compulsifs** : la dose recommandée est de 1 gélule (20 mg) par jour. Votre médecin reverra et adaptera la dose si nécessaire après 2 semaines de traitement. Si nécessaire, la dose peut être augmentée progressivement jusqu'à une dose maximale de 3 gélules (60 mg) par jour. Si aucune amélioration n'est constatée dans les 10 semaines, votre médecin évaluera la nécessité de poursuivre le traitement par SERDEP® 20 mg Gélules.

Personnes âgées

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

Insuffisants hépatiques

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

Mode et voie d'administration

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

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

Si vous oubliez de prendre SERDEP® 20 mg Gélules :

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

inexpliqués, sensation de faiblesse ou frissons.

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

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

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

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

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

Avertissements et précautions

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

- Convulsions ou antécédents d'épilepsie : en cas de crise convulsive ou si vous constatez que la fréquence des crises augmente, contactez votre médecin immédiatement, il pourrait arrêter le traitement par SERDEP® 20 mg Gélules.
- Manie ou antécédents de manie : en cas de survenue d'un état maniaque, contactez votre médecin immédiatement, il pourrait arrêter le traitement par SERDEP® 20 mg Gélules.
- Diabète : votre médecin pourrait être amené à adapter votre dose d'insuline ou d'antidiabétique autre.
- Maladie du foie : votre médecin pourrait être amené à adapter la posologie de votre traitement.
- Problèmes cardiaques.

• Rythme cardiaque faible au repos et/ou si vous savez que vous avez un risque de carence en sel suite à des diarrhées et des vomissements sévères prolongés ou à l'utilisation de traitements diurétiques.

• Glaucome (augmentation de la pression dans l'œil).

• Traitement en cours par thérapie, notamment si vous êtes une personne âgée.

• Electroconvulsivothérapie.

• Antécédent d'anomalie de la coagulation ou apparition d'ecchymoses ou un saignement inhabituel.

• Prise de médicaments qui agissent sur la coagulation du sang.

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

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

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

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

Si vous souffrez de dépression et/ou présentez un trouble anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament met du temps à agir, parfois 2 semaines ou plus.

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

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

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

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

9. INTERACTIONS :

Autres médicaments et SERDEP® 20 mg Gélules :

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

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

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

1. DENOMINATION :

SERDEP® 20 mg Gélules

Boîte de 14 Gélules ; Boîte de 28 Gélules

DCI : Fluoxétine

fluoxétine

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

Veuillez lire attentivement
• Gardez cette notice
• Si vous avez toute question
votre pharmacien
• Ce médicament
de symptômes
Si l'un des effets
cette notice, par

d'information à votre médecin ou à
à quelqu'un d'autre, même en cas
indésirable non mentionné dans

2. COMPOSITION

La substance active
Fluoxétine (D.C.I.)
(sous forme de chlorure)
Excipients : ...

3. CLASSE PHARMACOLOGIQUE

SERDEP® 20 mg
de la recapture de
sérotonine.

4. INDICATIONS

Ce médicament est
Chez l'adulte :

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

Comment SERDEP® 20 mg Gélules fonctionne

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

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

5. POSOLOGIE :

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Ne prenez pas plus de gélule que ce que vous a indiqué votre médecin.

Posologie

Adultes

La dose recommandée est :

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

- **Boulimie**: la dose recommandée est de 3 gélules (60 mg) par jour.

- **Troubles obsessionnels compulsifs**: la dose recommandée est de 1 gélule (20 mg) par jour. Votre médecin reverra et adaptera la dose si nécessaire après 2 semaines de traitement. Si nécessaire, la dose peut être augmentée progressivement jusqu'à une dose maximale de 3 gélules (60 mg) par jour. Si aucune amélioration n'est constatée dans les 10 semaines, votre médecin évaluera la nécessité de poursuivre le traitement par SERDEP® 20 mg Gélules.

Personnes âgées

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

Insuffisants hépatiques

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

Mode et voie d'administration

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

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

Si vous oubliez de prendre SERDEP® 20 mg Gélules :

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

inexpliqués, sensation de faiblesse ou frissons.

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

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

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

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

8. MISE EN GARDE SPÉCIALE ET PRÉCAUTIONS D'EMPOI :

Avertissements et précautions

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

- Convulsions ou antécédents d'épilepsie : en cas de crise convulsive ou si vous constatez que la fréquence des crises augmente, contactez votre médecin immédiatement, il pourrait arrêter le traitement par SERDEP® 20 mg Gélules.
- Manie ou antécédents de manie : en cas de survenue d'un état maniaque, contactez votre médecin immédiatement, il pourrait arrêter le traitement par SERDEP® 20 mg Gélules.
- Diabète : votre médecin pourrait être amené à adapter votre dose d'insuline ou d'antidiabétique autre.
- Maladie du foie : votre médecin pourrait être amené à adapter la posologie de votre traitement.
- Problèmes cardiaques.

• Rythme cardiaque faible au repos et/ou si vous savez que vous avez un risque de carence en sel suite à des diarrhées et des vomissements sévères prolongés ou à l'utilisation de traitements diurétiques.

• Glaucome (augmentation de la pression dans l'œil).

• Traitement en cours par thérapie, notamment si vous êtes une personne âgée.

• Electroconvulsivothérapie.

• Antécédent d'anomalie de la coagulation ou apparition d'ecchymoses ou un saignement inhabituel.

• Prise de médicaments qui agissent sur la coagulation du sang.

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

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

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

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

Si vous souffrez de dépression et/ou présentez un trouble anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament met du temps à agir, parfois 2 semaines ou plus.

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

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

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

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

9. INTERACTIONS :

Autres médicaments et SERDEP® 20 mg Gélules :

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

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

interaction peut survenir avec :

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