

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET ÉVITER LES REJETS

## Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu [sous pli confidentiel] doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

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

## Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

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

Maladie

Dentaire

Optique

SD-25548

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1467

Société : RAM MUPRAS

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : MOUIMEN BRAHIM

Date de naissance : 30-06-1954

Adresse : m<sup>2</sup> 14 lot old Haress Hay Moulay Rachid

CPA

Tél. : 06-64941231

Total des frais engagés :

## Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. LYAZIDI Abdelkrim  
Neuro Psychiatre  
83, Bd 11 Janvier - Casablanca  
Tél: 05 22 44 36 50

Date de consultation : 24/02/2022

Nom et prénom du malade : MOUIMEN BRAHIM Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : ZTS - cas de foie

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 au médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Casab

Le : 21/02/2022

Signature de l'adhérent(e) : gdh

## VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie

Nº P19-045942

350,00 + 1524,20

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

Matricule : 1467

Nom de l'adhérent(e) MOUIMEN

Total des frais engagés :

Nature des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
24/3/2022 Copy	1	370	Dr. LYAZIDI Abdelkrim Neuro Psychiatre 83, Bd 11 Janvier - Casablanca Tél: 05 22 44 36 50

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

achet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	20/2/2022	152420

#### **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

achet et signature du l'Imagoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

## AUXILIAIRES MEDICAUX

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

**— VOLET ADHÉRENT**

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

Docteur LYAZIDI Abdelkrim

NEURO - PSYCHIATRE

(Ex. Médecin du C H U Avicenne  
de Rabat)

83, Bd. du 11 Janvier - CASABLANCA

(à Côté du Cinéma Colisée)

Tél. & Fax : 0522.44.36.50

Sur Rendez-Vous



LOT : 19E003  
PER.: 11/2022  
PAROXETINE WIN 20MG  
CP PELL SEC B30  
P.P.V. : 132DH00  
6 118000 062301

LOT : 19E003  
PER.: 11/2022  
PAROXETINE WIN 20MG  
CP PELL SEC B30  
P.P.V. : 132DH00  
6 118000 062301

الدكتور اليزيدي عبد الكريم

طبيب نفساني

اختصاصي في الأمراض النفسية  
والعصبية وأمراض الرأس

طبيب سابق بالمركز الصحي  
الجامعي ابن سينا بالرباط

83, شارع 11 يانvier الدار البيضاء  
(بجانب سينما كوليزي)  
الهاتف والفاكس : 0522.44.36.50

بالميعاد

5278)

Casablanca, le 21-3-26 الدار البيضاء في

OU M SAN BRAHIM

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat-R.P.1.  
Ain sebâ Casablanca  
SOLIAN 60mg, cp. B 30  
P.P.V. : 85,10 DH  
6 118000 061456

(26) جس. 26

(47) 2 : Anxifanil 37, SV

(36) 26) 2 ay i - 1,2  
3 Anxifil 600 cepc SV

(23) 4 Tranxene 10 SV

(85) 22) 3 m SV

38) 5 solian 50 1 RSV  
6 Canaxyl 1 RSV

(32) 22) Paroxetine 200 mg -  
SV

Durée de Traitement

Dr. LYAZIDI Abdelkrim  
Neuro Psychiatre  
83, Bd 11 Janvier - Casablanca

A Revoir le .....

02 m

~~7950~~ r. zehala z  
z h.h.).



~~418~~ arb conseil u  
'z v w



Dr. LYAZIDI Abdelkrim  
Neuro Psychiatre  
83, Bd 11 Janvier - Casablanca  
Tél: 05 22 44 36 50



6 118001 040384  
LAROXYL 25 mg  
(Chlorhydrate d'amitriptyline)  
60 comprimés pelliculés  
BOTTU S.A. PPV: 38 DH 70

# Zetalax DM® microlavement

Lot : 073  
A utiliser de préférence avant le 10/2024  
PPC : 79,50 DH

## QUAND UTILISER ZETALAX DM® MICROLAVEMENT :

Zetalax DM® Microlavement s'utilise en cas de constipation. La constipation consiste en l'altération du rythme normal d'évacuation; elle peut être liée à des facteurs comme un changement du style de vie, des habitudes alimentaires, etc. En cas de constipation chronique, il est conseillé de consulter un médecin.

## COMMENT FONCTIONNE ZETALAX DM® MICROLAVEMENT :

Zetalax DM® Microlavement agit mécaniquement au niveau du rectum et stimule le processus d'expulsion des matières fécales. L'action locale garantit la sécurité du produit, qui n'a pas d'interaction avec les processus physiologiques du tube digestif et n'a donc aucun effet collatéral sur le système.

Les ingrédients contenus dans le microlavement garantissent le ramollissement et la lubrification de la masse fécale, ce qui permet ensuite une expulsion rapide et aisée des matières fécales.

Zetalax DM® Microlavement ne contient pas de substances actives au niveau pharmacologique et son action est exclusivement mécanique. La présence d'extraits végétaux à action émolliente atténue l'effet irritant de la glycérine au niveau du rectum, ce qui rend son introduction plus aisée.

## CAS DANS LESQUELS IL NE FAUT PAS UTILISER LE PRODUIT :

Zetalax DM® Microlavement ne doit pas être utilisé en cas de douleur abdominale aiguë, nausée, vomissement, obstruction intestinale, saignement rectal d'origine inconnue, grave état de déshydratation, rectocolite hémorragique et inflammation hémorroïdale.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux ingrédients contenus dans le produit.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Avant d'utiliser le produit, demander conseil au médecin ou au pharmacien.

## COMMENT UTILISER CE PRODUIT :

- Ouvrir l'emballage.
- Enlever le bouchon du microlavement et lubrifier la canule avec une goutte du produit.
- Introduire délicatement la canule dans le rectum, sans presser le tube.
- Appuyer à fond sur le microlavement.
- Extraire la canule sans relâcher la pression sur le tube, pour ne pas aspirer à nouveau le liquide.

Il est conseillé d'appliquer un ou deux microlavements par jour.

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Ne pas utiliser chez les enfants de moins de 12 ans.

Suivre attentivement le mode d'emploi.

Conserver hors de portée des enfants.

## INGRÉDIENTS :

Glycérol, amidon, camomille extrait fluide, mauve extrait fluide, eau.

## DATE D'ÉMISSION :

08/05/2011

Dispositif médical classe 1.

Autorisation ministère de la santé n° : 860/16116/2016/DMP/20/DM



### Fabricant

Zeta Farmaceutici S.p.A.  
Via Galvani, 10  
Sandriga (VI)  
ITALY

### Importé au Maroc par :

Laboratoires IRCOS  
N°109 Q.I sidi ghanem  
40000 MARRAKECH

### Distribué au Maroc par :

MEDIPRO PHARMA  
Borj El yacout, Bd Rahal El Meskini.  
20120. Casablanca.



**A V L O C A R D Y L**®  
PREPARATION

## **PROPRANOLOL**

**40 mg**

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce si vous avez un doute, demandez plus d'informations.

#### **Composition qualitative et quantitative**

#### **Chlorhydrate de propranolol**

**Excipients :** D-mannitol, gélatine, acide alginique, ac

## Forme pharmaceutique

#### **Comprimé sécable**

#### **Classe pharmaco-thérapeutique**

#### Béta-bloquant

(C : Système cardio-vasculaire)

**DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT**

**DANS QUELQUES CAS D'ABUS DE MÉDICAMENTS**  
Ce médicament est un bêta-bloquant. Il diminue certains effets (dits effets bêta) du système sympathique de régulation cardio-vasculaire.

Ce médicament est préconisé principalement dans :

- l'hypertension artérielle,
  - la prévention des crises douloureuses de l'angine de poitrine,
  - après un infarctus du myocarde,
  - en cas d'hyperthyroïdies,
  - certaines maladies cardiaques,
  - en prévention des migraines et des algies faciales (variétés de migraine),
  - en prévention des saignements digestifs chez les patients atteints de cirrhose,
  - dans certains tremblements,
  - en prévention de situation stressante (trac).

#### ■ ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

#### (CONTRE-INDICATIONS)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie connue au propranolol, ou antécédents de réaction allergique,
  - asthme et maladies des bronches et des poumons avec encobremnts,
  - insuffisance cardiaque,
  - bradycardie (rythme du pouls inférieur à 50 battements par minute ).

# **Tranxène® 5 mg**

# **Tranxène® 10 mg**

*Clorazépate dipotassique*

Gélule

## **1. QU'EST-CE QUE TRANXENE , gélule ET DANS QUOI EST-IL UTILISÉ ?**

### **ANXIOLYTIQUES**

Ce médicament est préconisé dans le traitement lorsque celle-ci s'accompagne de troubles généraux de l'anxiété, de la tension et/ou de la prévention et/ou traitement des manifestations de l'insomnie et/ou de l'agitation et/ou de l'irritabilité et/ou de l'engourdissement ou des picotements des extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TRANXENE , gélule ?**

**Ne prenez jamais TRANXENE , gélule dans les cas suivants :**  
• allergie connue à ce principe actif ou à l'un des composants du médicament, • insuffisance respiratoire grave, • syndrome d'apnée du sommeil (pauses répétées pendant le sommeil), • insuffisance hépatique grave, myasthénie (maladie caractérisée par une tendance à la fatigue musculaire).

**EN CAS DE DOUCEUR, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

### **Faites attention avec TRANXENE , gélule :**

#### **Mises en garde spéciales**

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'aumentez pas la dose.

Risque de DÉPENDANCE : ce traitement peut entraîner, surtout en cas d'utilisation prolongée, un état de dépendance physique et psychique. Divers facteurs semblent favoriser la survenue de la dépendance :  
• durée du traitement, • dose, • antécédents d'autres dépendances médicamenteuses ou non, y compris alcoolique. La dépendance peut survenir même en l'absence de ces facteurs favorisants.

### **Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.**

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de signes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires, mais on peut observer également une agitation, une irritabilité, des maux de tête, un engourdissement ou des picotements des extrémités, une sensibilité anormale au bruit, à la lumière ou aux contacts.

23,70

23,70

23,70

23,70

23,70

23,70

Les benzodiazépines et produits similaires utilisés avec prudence chez les personnes âgées et/ou de sexe féminin peuvent favoriser les chutes, graves dans cette population.

**Précautions d'emploi :** Ce traitement peut à lui seul résoudre les difficultés rencontrées, il convient de demander conseil pour évaluer l'indication et l'efficacité.

La prise de ce médicament ne renforce pas nécessairement en cas de dépression chronique du foie, d'alcoolisme. Ce médicament ne traite pas la dépression, il ne soulage pas la douleur avec persistance ou majoration. La prise d'alcool est formelle contre-indiquée durant le traitement.

**EN CAS DE DOUCEUR, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

**Prise ou utilisation d'autres médicaments** ou avec pris récemment un autre médicament obtenu sans ordonnance ou à votre pharmacien.

## 1.Dénomination du médicament :

ANXIOL 6 mg, comprimé quadratisable  
(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  
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  
mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 2. Composition du médicament

### Composition :

Bromazepam..... 6mg  
Excipients : Lactose, Cellulose microcristalline, Taïc, Stéarate de magnésium.

Liste des Excipients à effet notable : Lactose.

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité ANXIOLYTIQUES/DÉRIVES DE LA BENZODIAZEPINE

### 4. Indications thérapeutiques

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

### 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 semaines (voir Mises en garde).

### 6. Contre-indications

Ne prenez jamais ANXIOL, comprimé quadratisable 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, 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 augmente 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.

LOT 191570  
EXP 10/2021  
PPV 36.70DH

Ce traitement m'a

LOT 191570  
EXP 10/2021  
PPV 36.70DH

...m'a effet note

LOT 191570  
EXP 10/2021  
PPV 36.70DH

Diphénhydramine)

- antipsychotiques (médicaments du système nerveux central)
- barbituriques (médicaments du système nerveux central)

# VELAXOR® LP

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

## 1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

### a) DÉNOMINATION

VELAXOR® LP

### b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

• Gélule dosée à 37.5 mg : Par gélule  
Venlafaxine (DCI) ..... 37.50 mg

Equivalent en Venlafaxine chlorhydrate à : ..... 42.43 mg

• Gélule dosée à 75 mg : Par gélule  
Venlafaxine (DCI) ..... 75.00 mg

Equivalent en Venlafaxine chlorhydrate à : ..... 84.86 mg

Excipients (communs) : Hypromellose, Eudragit RS 100, Lauryl sulfate de sodium, Stéarate de magnésium, Eudragit E 12.5.

### c) FORME PHARMACEUTIQUE

Gélule à libération prolongée.

### d) PRÉSENTATIONS

• Gélule dosée à 37.5 mg : Boîte de 30.

• Gélule dosée à 75 mg : Boîte de 30.

### e) CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

ANTIDÉPRESSEURS. Inhibiteur de la recapture de la sérotonine et de la noradrénaline.

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

- Épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés).
- Anxiété généralisée, évoluant depuis au moins 6 mois.
- Prévention des récidives dépressives chez les patients présentant un trouble unipolaire.
- Trouble anxiété sociale (phobie sociale).

## 3. ATTENTION !

### a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- Hypersensibilité connue à la venlafaxine.
- IMAO non sélectifs (iproniazide).
- Allaitement.

### b) MISES EN GARDE

- Avant de débuter le traitement, il est important de s'assurer qu'il ne s'agit pas d'une dépression d'intensité légère ou de symptômes transitoires. En effet, pour les patients concernés, le premier mode de prise en charge doit être un suivi médical régulier avec écoute et soutien psychologique.
- Comme lors de tout traitement par antidépresseur, le risque suicidaire chez les patients déprimés persiste en début de traitement, la levée de l'inhibition psychomotrice pouvant précéder l'action antidépressive proprement dite du médicament.
- Une élévation de la pression artérielle dose-dépendante pouvant survenir lors de l'administration de venlafaxine, une surveillance de la pression artérielle est nécessaire au cours du traitement, notamment à des doses égales ou supérieures à 200 mg.
- En cas d'antécédents de pharmacodépendance, il importe de surveiller attentivement la survenue de manifestations évocatrices d'un abus ou d'un mésusage.
- La prévention des récidives dépressives s'adresse à des patients ayant présenté (y compris l'épisode en cours de

traitement) au moins d'intensité modérée à sévère.

- Utilisation chez l'enfant. L'utilisation de Velaxor adolescents de moins de 18 ans (tentatives de suicide, hostilité (principalement et colère) ont été plus études cliniques chez les enfants et adolescents par rapport aux adultes. En cas de nécessité néanmoins prise, le patient doit être attentif pour détecter

De plus, on ne dispose d'aucune donnée de tolérance à long terme chez l'enfant et l'adolescent concernant l'efficacité et la sécurité.

### c) PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

#### UTILISER CE MÉDICAMENT

- Chez les patients épileptiques.
- Chez les patients à pression oculaire élevée (glaucome aigu à angle fermé).
- En cas de virage maniaque.
- Le risque de saignement augmente lors d'un traitement.
- Chez les patients hypertendus.
- En cas d'insuffisance rénale.

#### EN CAS DE DOUTE, IL EST IMPRÉCISÉ D'ARRÊTER LE TRAITEMENT

#### L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN

#### d) INTERACTIONS MÉDICAMENTOSES

#### Contre-indiquées :

- IMAO non sélectif (iproniazide). Risque de syndrome sérotoninergique : sécheresse de la bouche, tachycardie, hypertension, élévation de la température corporelle, convulsions, confusion, hypomanie, myoclonies, tremblements, hyperreflexie, rigidité, hyperactivité, végétatif (hypo ou hypertension, tachycardie, frissons, sueurs, hyperthermie, éventuellement coma), digestif (diarrhée).

Ceux-ci se manifestent par l'apparition simultanée ou séquentielle,

pouvant nécessiter l'hospitalisation, voire entraîner le décès.

Ces symptômes peuvent être d'ordre : psychique (agitation, confusion, hypomanie), moteur (myoclonies, tremblements, hyperreflexie, rigidité, hyperactivité), végétatif (hypo ou hypertension, tachycardie, frissons, sueurs, hyperthermie, éventuellement coma), digestif (diarrhée).

#### Déconseillées :

- Sympathomimétiques alpha et bêta (adrénaline, noradrénaline, dopamine), dans le cas d'une action par voie parentérale : hypertension paroxystique avec possibilité de troubles du rythme.
- IMAO sélectifs A (moclobémide, toloxatone) : risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique\*. Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique très étroite. Débuter l'association aux posologies minimales recommandées.
- Linézolid : risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique\*. Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique très étroite. Débuter l'association aux posologies minimales recommandées.

LOT N° :

1907455  
07/2022  
94DH00

LOT N° : 1907455  
07/2022  
94DH00

LOT N° : 1907455  
07/2022  
94DH00

LOT N° : 1907455  
07/2022  
94DH00

PPV : 94DH00

Dénomination du médicament :

# Anafranil® 25 mg

Dragées Boîte de 30  
Clomipramine



Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire.

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

Ce médicament vous a été prescrit uniquement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourra leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

1. Que contient cette notice ?

2. Qu'est-ce qu'Anafranil et dans quel cas est-il utilisé ?

3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Anafranil ?

4. Comment <prendre> <utiliser> Anafranil ?

5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

6. Comment conserver Anafranil ?

## \* Qu'est-ce qu'Anafranil et dans quel cas est-il utilisé ?

L'Anafranil contient de la clomipramine (substance active) et appartient au groupe des antidépresseurs tricycliques. L'Anafranil est utilisé chez l'adulte sur prescription médicale pour le traitement de diverses formes de dépression, des troubles obsessionnels compulsifs avec obsessions et besoin irrésistible d'accomplir certains actes, des attaques de panique et des états anxieux. Il améliore l'humeur et soulage divers symptômes organiques tels qu'insomnie, vertiges, palpitations et autres troubles.

En outre, il est utilisé dans certains états douloureux chroniques.

L'Anafranil est utilisé contre l'enurésie chez les enfants à partir de 6 ans et les adolescents.

Il est aussi utilisé chez les enfants à partir de 10 ans et les adolescents dans les troubles obsessionnels compulsifs.

L'Anafranil ne doit être utilisé que sur prescription du médecin.

Par la suite dans cette notice, les abréviations ci-dessous sont utilisées pour désigner ces maladies.

Si vous avez des questions sur comment Anafranil agit ou pourquoi ce médicament vous a été prescrit, adressez-vous à votre médecin.

## \* Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> Anafranil ?

Il est important que vous, les membres de votre famille ou les personnes s'occupant de vous, signaliez à votre médecin toute modification de votre humeur au cours du traitement par l'Anafranil.

Suivez attentivement toutes les instructions qui vous sont données par votre médecin même si elles diffèrent des informations générales qui sont précisées dans cette notice.

### Ne prenez jamais

• vous avez déjà eu une réaction inhabituelle ou allergique à la substance active d'Anafranil ou à un autre antidépresseur tricyclique;

• si vous prenez déjà un antidépresseur ou un autre médicament qui appartient à la classe des inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO);

• si vous avez récemment un infarctus du myocarde ou si vous souffrez d'une maladie cardiaque grave.

Dans certains cas, vous ne devez pas prendre l'Anafranil.

Dans certains cas, l'Anafranil vous est interdit ou bien vous ne devrez le prendre qu'après un examen médical approfondi. C'est pourquoi, il conviendra d'informer votre médecin si vous souffrez ou avez souffert des

affections ou troubles suivants:

• tendance aux convulsions (épilepsie)

• troubles du rythme cardiaque ou autres problèmes cardiaques

• autres troubles psychiques

• augmentation de la pression intra-oculaire (glaucome)

• maladies du foie ou des reins

• modifications de la formule sanguine

• intoxication, p.ex., par des drogues

• troubles de la vidange de l'estomac

• difficultés à uriner ou hypertrrophie de la prostate

• hyperthyroïdie ou prise simultanée de produits thyroïdiens

LOT : M19129  
EXP : SEP 2022  
PPV : 47,90 DH

LOT : M19129  
EXP : SEP 2022  
PPV : 47,90 DH

LOT : M19129  
EXP : SEP 2022  
PPV : 47,90 DH

LOT : M19129  
EXP : SEP 2022  
PPV : 47,90 DH

LOT : M19129  
EXP : SEP 2022  
PPV : 47,90 DH

LOT : M19129  
EXP : SEP 2022  
PPV : 47,90 DH