

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR CTIVER 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.

## Optique :

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

## Éducation :

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 canalaire, 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 canalaire.

## Déclaration de Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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

## Déclaration de Maladie : N° P19-0016231

### Maladie

### Dentaire

### Optique

### Autres

#### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1856 Société : RAM.  
 Actif  Pensionné(e)  Autre : RETRAITÉE  
 Nom & Prénom : El Aouia KHNAÏA Date de naissance : 1956-  
 Adresse : 50 lot KHAN FADRI Oujda  
 Tél. : 06 69 12 82 86 Total des frais engagés : 415,60 Dhs

#### Cadre réservé au Médecin

  
**Dr GUEMMI Abdelmajid**  
 NEUROPSYCHIATRE  
 Bd Allal Ben Abdellah - OUJDA  
 TEL: 05 34 68 03 07

Cachet du médecin :

Date de consultation : 12/06/2020

Nom et prénom du malade : Mme Bel Smaïli K. H. Aouia

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : Depression

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 : Oujda Le : 12/06/2020  
 Signature de l'adhérent(e) : 12/06/2020

### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Cœfficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des actes
12/06/20	S	S	300	DR GUEMMI Abdellah NEUROPSYCHIATRE Bd. Allal Ben Abdellah - OUJDA Tél: 05 36 68 90 01

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie BENQACHOUR Dr. Latifa BENQACHOUR Bd. Sidi Yahia N°12 Tél. 70 53 02 OUJDA	12/06/2020	145,60

### ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

### AUXILIAIRES MEDICAUX

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

### RELEVE 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 canalaire, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Cœfficient	CŒFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				CŒFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

**O.D.F PROTHESES DENTAIRES**

**DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE**

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
B	35533411	11433553
G		

**[Création, remont, adjonction]**  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

**VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS**

**VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION**

Docteur *Abdelmajid GUIEMMI*

**Neuro-Psychiatre**

*Pour Adultes & Enfants*

Diplômé d'Alcologie et de Toxicomanie

**ELECTROENCEPHALOGRAPHIE**

Lauréat des Universités de Paris I.D.F

**الدكتور عبد المجيد كمبي**

**اختصاصي في الأمراض النفسية والعصبية**

**جاز في علاج الإدمان على المخدرات**

**الرسم التخطيطي للدماغ**

**خريج جامعات باريز**

Oujda, le .....

12/06/2020

**BELGHAZI Khnata**

160,00	DULOPHI 30	1	0	0 x 6 mois
145,50	QUERZO 150	0	0	1 x 6 mois
(36,70 x 3)	LAROXYL 25	1	1	1 x 6 mois
110,10.	ANXIOL 6 mg	0	1/2	1 X 6 MOIS

415,60.

**Pharmacie BENQACHOUR**

Dr. Latifa BENQACHOUR

Bd. Sidi Yahya N°14

Tél: 70 53 02 OUJDA

د. محمد عبد المجيد  
Dr. **GUEMMI Abdelmajid**  
**NEUROPSYCHIATRE**  
Allal Ben Abdellah - OUJDA  
Tél: 05 36 68 91 07

إقامة فرح - زاوية شارع محمد الخامس 36/38/91/07 - وجدة

Résidence FARAH - Angle Bd. Mohammed V et Bd. Allal Ben Abdellah 4<sup>e</sup> Etage - Tél. : 05 36 68 91 07 - OUJDA

# DULOPHI® 30mg et 60mg



## Duloxetine chlorhydrate

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 le doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit :

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.  
Si l'un de ces symptômes apparaît, n'oubliez pas de faire mentionner à votre pharmacien.

1. Composition :

Chaque gélule :

Duloxétine :

Excipients :

Excipient(s) :

PPV : 160 DH 00  
PER : MAR 2021  
LOT : B004802A  
30 ou 60mg  
charose, laurylsulfate de sodium, phtalate d'hypromellose, PEG, triéthylcitrate, talc.

### 2. Formes et présentations

DULOPHI® gélules gastrorésistantes dosées à 30 mg et 60 mg en boîtes de 30.

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique

Autres antidépresseurs

### 4. Indications thérapeutique

Traitement du trouble dépressif majeur.

Traitement de la douleur neuropathique diabétique périphérique.

Traitement du trouble anxiété généralisée.

DULOPHI® est indiqué chez l'adulte.

### 5. Posologie et mode d'administration

Posologie :

#### Trouble dépressif majeur :

La posologie initiale et recommandée pour le maintien de la réponse est de 60 mg une fois par jour, à prendre au cours ou en dehors des repas. Des posologies supérieures à 60 mg par jour en une prise, jusqu'à une dose maximale de 120 mg par jour, ont été évaluées, en termes de sécurité d'emploi, lors des études cliniques. Toutefois, l'intérêt d'une augmentation posologique chez les patients ne répondant pas à la dose initiale recommandée n'est pas établi.

#### Trouble anxiété généralisée :

La posologie initiale recommandée chez les patients présentant un trouble anxiété généralisée est de 30 mg une fois par jour, à prendre au cours ou en dehors des repas. Chez les patients ayant une réponse insuffisante, la dose devra être augmentée à 60 mg, qui est la dose d'entretien habituelle chez la plupart des patients.

Chez les patients présentant un trouble dépressif majeur associé, la posologie initiale comme d'entretien est de 60 mg une fois par jour.

#### Douleur neuropathique diabétique périphérique :

La posologie initiale et d'entretien recommandée est de 60 mg une fois par jour, à prendre au cours ou en dehors des repas.

#### Population pédiatrique :

La duloxétine ne doit pas être utilisée chez les enfants et les adolescents âgés de moins de 18 ans dans le traitement du trouble dépressif majeur en raison de problème(s) d'efficacité et de sécurité. La sécurité et l'efficacité de la duloxétine dans le traitement de la douleur neuropathique diabétique périphérique ou du trouble anxiété généralisée n'ont pas fait l'objet d'étude. Aucune donnée n'est disponible.

#### Populations particulières :

##### Sujets âgés :

Aucune adaptation posologique sur la seule base de l'âge n'est nécessaire chez le sujet âgé. Cependant, comme pour tout médicament, la prudence s'impose chez le sujet âgé, principalement avec DULOPHI® à la posologie de 120 mg par jour pour le trouble dépressif majeur, du fait de données limitées.

##### Insuffisance hépatique :

DULOPHI® ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une pathologie hépatique entraînant une insuffisance hépatique.

# Querzo® LP 150 mg, 200 mg et 300 mg

Boîtes de 30 et 60 comprimés enrobés à libération prolongée

Fumarate de Quétiapine

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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient 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 - DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT :

Querzo LP 150 mg, 200 mg et 300 mg comprimés enrobés à libération prolongée

Boîtes de 30 et 60

Fumarate de Quétiapine

## 2 - COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

Substance active :

Fumarate de Quétiapine ..... 172.5 mg, 230 mg ou 345 mg

Équivalent à 150mg, 200mg ou 300mg de quétiapine.

Excipients :

Noyau :

Cellulose microcristalline, citrate de trisodium, lactose monohydraté, stéarate de magnésium, hypromellose (Metelose 90SH-100SR), hypromellose (Metelose 90SH-4000SR) et eau purifiée.

Enrobage :

Septifilm 752 blanc, Oxyde de Fer jaune et eau purifiée.

Excipient à effet notoire : Lactose monohydraté.

## 3 - CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITÉ :

Querzo LP, comprimé enrobé à libération prolongée contient une substance qui s'appelle la quétiapine. Cette substance appartient au groupe de médicaments appelés les antipsychotiques.

## 4 - INDICATIONS THÉRAPEUTIQUE :

Querzo LP, comprimé enrobé à libération prolongée peut être utilisé pour traiter diverses maladies telles que :

- La dépression bipolaire et les épisodes dépressifs majeurs dans le trouble dépressif majeur : état dans lequel vous vous sentez triste. Vous pouvez trouver que vous êtes déprimé, vous sentir coupable, avoir un manque d'énergie, perdre l'appétit ou ne pas parvenir à dormir.
- La manie : état dans lequel vous pouvez vous sentir très excité, exalté, agité, enthousiaste ou hyperactif ou avoir un mauvais jugement incluant le fait d'être agressif ou bouleversé ;
- La schizophrénie : état dans lequel vous pouvez entendre ou sentir des choses qui ne sont pas présentes, croire des choses qui ne sont pas vraies ou vous sentir inhabituellement suspicieux, être anxieux, confus, coupable, tendu ou dépressif ;
- Lorsque Querzo LP, comprimé enrobé à libération prolongée est prescrit pour traiter des symptômes de la maladie dans le trouble dépressif majeur, il sera pris en complément avec d'autres médicaments.

Les effets indésirables suivants ont été observés chez adolescents ou n'ont pas été observés chez Très fréquents (peuvent toucher plus d'une

- Une augmentation de la quantité d'une hormone augmentations de l'hormone prolactine peut toucher plus d'une personne)
- Un gonflement des seins et une production de lait ;
- Des menstruations irrégulières ou une absence d'ovulation ;
- Augmentation de l'appétit ;
- Vomissements ;
- Mouvements musculaires anormaux. Il peut y avoir des mouvements, de tremblements, d'agitation ou de spasmes ;
- Augmentation de la pression sanguine.

Fréquents (peuvent toucher jusqu'à une personne sur cinq)

- Sensation de malaise, évanouissement (perte de connaissance) ;
- Nez bouché ;
- Sensation d'irritabilité.

## Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, n'importe quel effet indésirable, pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables via le centre anti poison et de pharmacovigilance au Maroc.

## 8 - MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'EMPLOI :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Querzo LP, comprimé enrobé à libération prolongée :

- Si vous, ou quelqu'un de votre famille, avez ou avez eu des problèmes cardiaques, par exemple des troubles du rythme cardiaque, un affaiblissement du muscle cardiaque ou une inflammation du cœur ou si vous prenez des médicaments qui peuvent avoir un impact sur les battements de votre cœur ;
- Vous avez une tension artérielle basse ;
- Vous avez souffert d'apoplexie, particulièrement si vous êtes âgé ;
- Vous avez des problèmes de foie ;
- Si dans le passé, vous avez eu des convulsions ;
- Vous êtes diabétique ou présentez un facteur de risque de diabète. Dans ce cas, votre médecin peut décider de contrôler le taux de sucre dans le sang pendant votre traitement par Querzo LP, comprimé enrobé à libération prolongée ;
- Si vous savez que vous avez eu par le passé des taux faibles de globules blancs (qui peuvent ou non avoir été causés par d'autres médicaments) ;
- Si vous êtes une personne âgée atteinte de dépendance (perte des fonctions cérébrales). Si tel est le cas, Querzo LP, comprimé enrobé à libération prolongée ne doit pas être pris parce que le groupe de médicaments auquel appartient Querzo LP, comprimé enrobé à libération prolongée peut induire une augmentation du risque d'accident vasculaire cérébral ou, dans certains cas, de décès chez les patients âgés atteints de dépendance ;
- Si vous ou quelqu'un de votre famille avez un antécédent de caillots sanguins, puisque des médicaments comme ceux-ci ont été associés à la formation de caillots sanguins ;
- Si vous avez ou avez eu de courtes pauses respiratoires lors de votre sommeil (appelées « apnées du sommeil ») et vous prenez des médicaments qui ralentissent l'activité normale du cerveau (« dépresseurs ») ;
- Si vous avez ou avez été en incapacité de vider complètement votre vessie (rétenzione urinaire), vous avez une hypertrophie de la prostate, un blocage au niveau intestinal ou une augmentation de la pression dans votre cell. Ces troubles sont parfois dus à des médicaments (appelés « anticholinergiques ») qui affectent le mode de fonctionnement

ents et les

Lot N°:

0655

EXP.:

07/21

PPV.:

145DH50

## 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'info à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à qu'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 indiqué mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Déclaration des effets secondaires :  
La déclaration des effets indésirables

suspect  
ice con  
tusions  
l'utilis  
nt peu  
que e

## 2. Composition du médicament

### Composition :

Bromazepam..... 6mg

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

Liste des Excipients à effet notoire : Lactose.

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

ANXIOLYTIQUES/DERIVES DE LA BENZODIAZEPINE

### 4. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'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 à 12 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, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

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

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

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

#### Effets indésirables cutanés :

- Fréquence indéterminée
- éruptions cutanées, avec ou sans démangeaisons, urticaire.

#### Effets indésirables cardiaques :

- Fréquence indéterminée
- insuffisance cardiaque, y compris arrêt cardiaque

#### Effets indésirables respiratoires :

- Fréquence indéterminée
- diminution des capacités respiratoires

#### Effets indésirables digestifs :

- Fréquence indéterminée
- nausées, vomissements, constipation.

#### Effets indésirables du rein et des voies urinaires :

- Fréquence indéterminée
- incapacité à uriner

#### Effets indésirables oculaires :

- Fréquence indéterminée
- vision double.

#### Effets indésirables du système immunitaire :

- Fréquence indéterminée
- allergies (réactions telles que gonflement, rougeur de la peau, ...), y compris réactions allergiques graves (chof 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 190473  
EXP 03/2021  
PPV 36.70DH

La dépendance peut survenir même en l'absence de sens de la réalité, modification de la perception. Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin. Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition de signes tels que anxiété extrême, insomnie, troubles musculaires, diarrhée, mais on peut observer des maux de tête, un engourdissement ou des picotements anormaux au bruit, à la lumière ou aux contacts. Ces réactions sont plus susceptibles de survenir chez les personnes âgées. La diminution très PROGRESSIVE des doses est la meilleure prévention de ce phénomène de sevrage. Si le traitement aura été prolongé. Malgré la diminution progressive des doses, une réapparition TRANSITOIRE des symptômes peut justifier la mise en route du traitement. Des troubles de mémoire ainsi que des altérations susceptibles d'apparaître dans les heures qui suivent la prise peuvent être associés à un sommeil. Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des réactions : insomnie, cauchemars, agitation, nausées, désinhibition, amnésie, hallucinations, modifications de comportements potentiellement dangereux. Ces réactions sont plus susceptibles de survenir chez les personnes âgées. Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, parlez-en à votre médecin.

Les benzodiazépines et produits apparentés doivent être utilisés avec précaution chez les personnes âgées, en raison du risque de somnolence et/ou de favoriser les chutes, avec des conséquences souvent graves. L'utilisation simultanée de bromazepam et d'alcool (ralentissant votre activité) doit être évitée et une diminution des capacités respiratoire et/ou précautionneuse.

La durée du traitement doit être aussi courte que possible. Si le traitement médicamenteux ne peut à lui seul convaincre de demander conseil à votre médecin, votre anxiété.

La prise de ce médicament nécessite un suivi médical régulier, en particulier en cas d'insuffisance rénale, de maladie chronique du foie, ainsi que chez les enfants et les sujets âgés. Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez les personnes âgées, l'anxiété associée à la dépression, il ne doit pas être nécessaire d'évoluer pour son propre compte avec persistance. La prise d'alcool est formellement déconseillée pour les personnes âgées. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

- Mentions relatives aux excipients à effet notoire : Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à ce médicament. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes âgées, en particulier celles qui ont une maladie héréditaire de la galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un déficit en galactose-1-phosphate uridyl transferase (maladies héréditaires rares).

### 9. Interactions

- Interactions avec d'autres médicaments :

Autres médicaments et ANXIOL, comprimé quadratisable

Associations déconseillées

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

Associations à prendre en compte

• dérivés morphiniques (analgésiques, antitussifs)

buprénorphine)

• antipsychotiques (médicaments du système nerveux central)

• barbituriques (médicaments du système nerveux central)



## 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'info à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à qu'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 indémentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Déclaration des effets secondaires :  
La déclaration des effets indésirables

suspect  
ice con  
tusions  
l'utilis  
nt peu  
que e

## 2. Composition du médicament

### Composition :

Bromazepam..... 6mg

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

Liste des Excipients à effet notoire : Lactose.

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

ANXIOLYTIQUES/DERIVES DE LA BENZODIAZEPINE

### 4. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'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 à 12 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, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

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

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

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

#### Effets indésirables cutanés :

- Fréquence indéterminée
- éruptions cutanées, avec ou sans démangeaisons, urticaire.

#### Effets indésirables cardiaques :

- Fréquence indéterminée
- insuffisance cardiaque, y compris arrêt cardiaque

#### Effets indésirables respiratoires :

- Fréquence indéterminée
- diminution des capacités respiratoires

#### Effets indésirables digestifs :

- Fréquence indéterminée
- nausées, vomissements, constipation.

#### Effets indésirables du rein et des voies urinaires :

- Fréquence indéterminée
- incapacité à uriner

#### Effets indésirables oculaires :

- Fréquence indéterminée
- vision double.

#### Effets indésirables du système immunitaire :

- Fréquence indéterminée
- allergies (réactions telles que gonflement, rougeur de la peau, ...), y compris réactions allergiques graves (chof 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 190473  
EXP 03/2021  
PPV 36.70DH

La dépendance peut survenir même en l'absence de sens de la réalité, modification de la perception. Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin. Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition de signes tels que anxiété extrême, insomnie, troubles musculaires, diarrhée, mais on peut observer des maux de tête, un engourdissement ou des picotements anormaux au bruit, à la lumière ou aux contacts. Ces réactions sont plus susceptibles de survenir chez les personnes âgées. La diminution très PROGRESSIVE des doses est la meilleure prévention de ce phénomène de sevrage. Si le traitement aura été prolongé. Malgré la diminution progressive des doses, une réapparition TRANSITOIRE des symptômes peut justifier la mise en route du traitement. Des troubles de mémoire ainsi que des altérations susceptibles d'apparaître dans les heures qui suivent la prise peuvent être associés à un sommeil agité. Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des réactions : insomnie, cauchemars, agitation, nausées, déshabitation, amnésie, hallucinations, modifications de comportements potentiellement dangereux. Ces réactions sont plus susceptibles de survenir chez les personnes âgées. Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, parlez-en à votre médecin.

Les benzodiazépines et produits apparentés doivent être utilisés avec précaution chez les personnes âgées, en raison du risque de somnolence et/ou de dépression. Favoriser les chutes, avec des conséquences graves. L'utilisation simultanée de bromazepam et d'alcool (ralentissant votre activité) doit être évitée. Une diminution des capacités respiratoires et/ou de l'efficacité de l'effacement peut survenir.

Précautions d'emploi : La durée du traitement doit être aussi courte que possible. Si le traitement médicamenteux ne peut à lui seul convaincre de demander conseil à votre médecin, votre anxiété.

La prise de ce médicament nécessite un suivi médical régulier, en particulier en cas d'insuffisance rénale, de maladie chronique du foie, ainsi que chez les enfants et les sujets âgés.

Ce médicament ne traite pas la dépression. Chez les personnes âgées, l'anxiété associée à la dépression, il ne doit pas être nécessaire d'évoluer pour son propre compte avec persistance.

La prise d'alcool est formellement déconseillée pour les personnes âgées. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire : Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à ce médicament. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes qui ont une intolérance à l'alcool ou au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un déficit en galactose (maladies héréditaires rares).

### 9. Interactions

- Interactions avec d'autres médicaments :

Autres médicaments et ANXIOL, comprimé quadratisable

Associations déconseillées :

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

Associations à prendre en compte :

• dérivés morphiniques (analgésiques, antitussifs)

• buprénorphine

• antipsychotiques (médicaments du système nerveux central)

• barbituriques (médicaments du système nerveux central)