

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Diagnostique 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 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.

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



ND= 29962 C

Déclaration de Maladie : N° P19-0016231

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1856 Société : RAM.
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : RETRAITE
Nom & Prénom : SLAOUI KHANAT Date de naissance : 1956-
Adresse : 50 Lot KHANAT FAKIR Oujda
Tél. : 06 67 12 82 86 Total des frais engagés : 415,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr GUEMMI Abdelmajid
NEUROPSYCHIATRE
Bd. Allal Ben Abdellah - Oujda
TEL: 05 36 62 01 01


Date de consultation : 12/06/2020
Nom et prénom du malade : Mlle Bel Gharbi Khaled Age : 62.
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Dépression
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) : [Signature] Le : 12/06/2020

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
12/06/2020	S	5	30	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie BENQACHOUR Dr. Latifa BENQACHOUR Bd. Sidi Yahya N°12 Tel. 70 53 02 OUJDA	12/06/2020	45,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

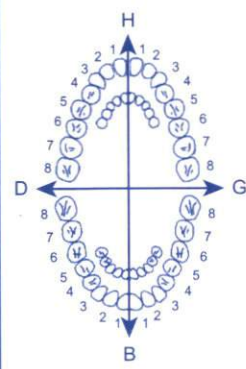
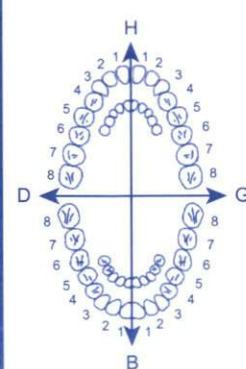
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de

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 <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
					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 Abdelmajid GUEMMI

Neuro-Psychiatre

Pour Adultes & Enfants

Diplômé d'Alcologie et de Toxicomanie

ELECTROENCEPHALOGRAPHIE

Lauréat des Universités de Paris I.D.F

الدكتور عبد المجيد كمي
اختصاصي في الأمراض النفسية والعصبية
بجاز في علاج الإدمان على الخمر والمخدرات
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
(34,70 x 3)	LAROXYL 25	1	1	1 x 6 mois
110,10	ANXIOL 6 mg	0	1/2	1 X 6 MOIS

Pharmacie BENQACHOUR
Dr. Latifa BENQACHOUR
Bd. Sidi Yahya N°1
Tél: 70 53 02 OUJDA

د. كمي عبد المجيد
Dr GUEMMI Abdelmajid
NEUROPSYCHIATRE
Bd Allal Ben Abdellah - OUJDA
TEL: 05 36 68 91 07

إقامة فرح - زاوية شارعي محمد الخامس وعلال بن عبد الله - الطابق الرابع - الهاتف : 05 36 68 91 07 - وجدة

Résidence FARAH - Angle Bd. Mohammed V et Bd. Allal Ben Abdellah 4^e 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 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 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 symptômes suivants apparaît, remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition

Chaque gélule

Duloxétine

Excipients

Excipient

2. Formes et présentations

DULOPHI® gélules gastro-résistantes dosées à 30 mg et 60 mg en boîtes de 30.

3. Classe pharmacothérapeutique

Autres antidépresseurs

4. Indications thérapeutiques

Traitement du trouble dépressif majeur.

Traitement de la douleur neuropathique diabétique périphérique.

Traitement du trouble anxieux généralisé.

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 anxieux généralisé :

La posologie initiale recommandée chez les patients présentant un trouble anxieux généralisé 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 anxieux généralisé 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 pourrait 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 :

Sepifilm 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 THERAPEUTIQUE :

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 sentez 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

Les effets indésirables suivants ont été observés chez les adolescents ou n'ont pas été observés chez les adolescents.

Très fréquents (peuvent toucher plus d'une personne sur dix) :

- Une augmentation de la quantité d'une hormone (l'hormone prolactine) produite par le corps ;
 - Un gonflement des seins et une production de lait ;
 - Des menstruations irrégulières ou une absence de menstruation ;
 - Augmentation de l'appétit ;
 - Vomissements ;
 - Mouvements musculaires anormaux, il peut y avoir des tremblements, de l'agitation ou un mouvement de la pression sanguine.
 - Augmentation de la pression sanguine.
- Fréquents** (peuvent toucher jusqu'à une personne sur dix) :
- Sensation de malaise, évanouissement (perte de connaissance) ;
 - Nez bouché ;
 - Sensation d'irritabilité.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, informez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable que vous n'avez pas 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 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 démence (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 démence ;
- 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 (« déprimeurs ») ;
- Si vous avez ou avez été en incapacité de vider complètement votre vessie (rétention urinaire), vous avez une hypertrophie de la prostate, un blocage au niveau intestinal ou une augmentation de la pression dans votre œil. Ces troubles sont parfois dus à des médicaments (appelés « anticholinergiques ») qui affectent le mode de fonctionnement

ants et les

Lot N°: 0655

EXP.: 07/21

PPV.: 145DH50

1. Dénomination du médicament :

ANXIOL 6 mg, comprimé quadriséable
(Bromazepam)

Déclaration des effets secondaires :
La déclaration des effets secondaires est obligatoire.

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'infos à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à qu'un 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, Talc, Stéarate de magnésium.

Liste des Excipients à effet notoire : Lactose.

3. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

ANXIOLYTIQUES/DÉRIVÉS 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 quadriséable dans les cas suivants :

• allergie connue à cette classe de produits ou à l'un des composants du médicament,

• insuffisance respiratoire grave,

• syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil),

• maladie grave du foie,

• myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE

MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

7. Effets indésirables

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

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

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

• troubles de mémoire, qui peuvent survenir aux doses thérapeutiques, le risque augmentant proportionnellement à la dose,

• dépression

• troubles du comportement, modifications de la conscience, irritabilité, agressivité, agitation,

• dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou de rebond à l'arrêt du traitement,

• sensations de vertiges, maux de tête, difficulté à coordonner certains mouvements,

• confusion, baisse de vigilance voire somnolence (particulièrement chez le sujet âgé),

insomnie, cauchemars, tension,

• modifications de la libido.

Effets indésirables cutanés : Fréquence indéterminée

• éruptions cutanées, avec ou sans démangeaisons, urticaire.

Effets indésirables cardiaques : Fréquence indéterminée

• insuffisance cardiaque, y compris arrêt cardiaque

Effets indésirables respiratoires : Fréquence indéterminée

• diminution des capacités respiratoires

Effets indésirables digestifs : Fréquence indéterminée

• nausées, vomissements, constipation.

Effets indésirables du rein et des voies urinaires : Fréquence indéterminée

• incapacité à uriner

Effets indésirables oculaires : Fréquence indéterminée

• vision double.

Effets indésirables du système immunitaire : Fréquence indéterminée

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

Effets indésirables généraux : Fréquence indéterminée

• faiblesse musculaire, fatigue.

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

• chutes, fractures.

LOT 190473
EXP 03/2021
PPV 36.70DH

La dépendance peut survenir même en l'absence de dépendance. Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin. Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer un SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition de signes tels que anxiété extrême, insomnie, maux de tête, un engourdissement ou des picotements anormaux au bruit, à la lumière ou aux contacts de sens de la réalité, modification de la perception. Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être adaptées. La diminution très PROGRESSIVE des doses permet une meilleure prévention de ce phénomène de sevrage que le traitement aura été prolongé.

Malgré la diminution progressive des doses, une dépendance peut apparaître, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes, justifié la mise en route du traitement.

Des troubles de mémoire ainsi que des altérations des fonctions susceptibles d'apparaître dans les heures qui suivent la prise de ce médicament peuvent être associés à un comportement. Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles : insomnie, cauchemars, agitation, désinhibition, amnésie, hallucinations, modifications des comportements potentiellement dangereux, entourage, ainsi que des troubles du comportement. Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, consultez votre médecin.

Les benzodiazépines et produits apparentés doivent être utilisés avec précaution, en raison du risque de somnolence et/ou de favoriser les chutes, avec des conséquences sur la vie quotidienne. L'utilisation simultanée de bromazepam et d'alcool est déconseillée (ralentissant votre activité) doit être évitée et une diminution des capacités respiratoire et/ou de la vigilance.

Précautions d'emploi

La durée du traitement doit être aussi courte que possible.

Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul suffire à traiter la dépendance. Il convient de demander conseil à votre médecin, à votre pharmacien.

La prise de ce médicament nécessite un suivi médical. L'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 souffrant de dépression, il ne doit pas être utilisé sans le soutien d'un traitement approprié.

La prise d'alcool est formellement déconseillée. En cas de doute, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

- Mentions relatives aux excipients à effet notoire : Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à l'un de ces excipients, ne prenez pas ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes souffrant de diabète ou de 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 quadriséable

Associations déconseillées

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

Associations à prendre en compte

• dérivés morphiniques (analgésiques, antitussifs, sédatifs)

• buprénorphine

• sédatifs (médicaments du système nerveux central)

• barbituriques (médicaments du système nerveux central)

1. Dénomination du médicament :

ANXIOL 6 mg, comprimé quadriséable
(Bromazepam)

Déclaration des effets secondaires :
La déclaration des effets secondaires est obligatoire.

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'infos à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à qu'un 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, Talc, Stéarate de magnésium.

Liste des Excipients à effet notoire : Lactose.

3. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

ANXIOLYTIQUES/DÉRIVÉS 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 quadriséable dans les cas suivants :

• allergie connue à cette classe de produits ou à l'un des composants du médicament,

• insuffisance respiratoire grave,

• syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil),

• maladie grave du foie,

• myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE

MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

7. Effets indésirables

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

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

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

• troubles de mémoire, qui peuvent survenir aux doses thérapeutiques, le risque augmentant proportionnellement à la dose,

• dépression

• troubles du comportement, modifications de la conscience, irritabilité, agressivité, agitation,

• dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou de rebond à l'arrêt du traitement,

• sensations de vertiges, maux de tête, difficulté à coordonner certains mouvements,

• confusion, baisse de vigilance voire somnolence (particulièrement chez le sujet âgé),

insomnie, cauchemars, tension,

• modifications de la libido.

Effets indésirables cutanés : Fréquence indéterminée

• éruptions cutanées, avec ou sans démangeaisons, urticaire.

Effets indésirables cardiaques : Fréquence indéterminée

• insuffisance cardiaque, y compris arrêt cardiaque

Effets indésirables respiratoires : Fréquence indéterminée

• diminution des capacités respiratoires

Effets indésirables digestifs : Fréquence indéterminée

• nausées, vomissements, constipation.

Effets indésirables du rein et des voies urinaires : Fréquence indéterminée

• incapacité à uriner

Effets indésirables oculaires : Fréquence indéterminée

• vision double.

Effets indésirables du système immunitaire : Fréquence indéterminée

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

Effets indésirables généraux : Fréquence indéterminée

• faiblesse musculaire, fatigue.

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

• chutes, fractures.

LOT 190473
EXP 03/2021
PPV 36.70DH

La dépendance peut survenir même en l'absence de prise de médicament. Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin. Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer un syndrome de sevrage. Celui-ci se caractérise par l'apparition de signes tels que anxiété extrême, insomnie, maux de tête, un engourdissement ou des picotements, diarrhée, mais on peut observer également une diminution de la lumière ou aux contacts de sens de la réalité, modification de la perception. Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être adaptées. La diminution très PROGRESSIVE des doses permet une meilleure prévention de ce phénomène de sevrage que le traitement aura été prolongé.

Malgré la diminution progressive des doses, une dépendance peut survenir. Cette dépendance peut produire, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes, justifié la mise en route du traitement.

Des troubles de mémoire ainsi que des altérations des fonctions susceptibles d'apparaître dans les heures qui suivent la prise du médicament peuvent être associés à un comportement. Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des effets indésirables : insomnie, cauchemars, agitation, désinhibition, amnésie, hallucinations, modifications des comportements potentiellement dangereux, étourdissement, ainsi que des troubles du comportement. Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, consultez votre médecin.

Les benzodiazépines et produits apparentés doivent être utilisés avec précaution, en raison du risque de somnolence et/ou de favoriser les chutes, avec des conséquences sur la vie quotidienne. L'utilisation simultanée de bromazepam et d'alcool est déconseillée car elle peut entraîner une diminution des capacités respiratoires et/ou de la vigilance.

Précautions d'emploi

La durée du traitement doit être aussi courte que possible.

Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul suffire à traiter la dépendance. Il convient de demander conseil à votre médecin, à votre pharmacien.

La prise de ce médicament nécessite un suivi médical. L'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 souffrant de dépression, il ne doit pas être utilisé sans le soutien d'un traitement approprié.

La prise d'alcool est formellement déconseillée car elle peut entraîner une diminution des capacités respiratoires et/ou de la vigilance.

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 l'un des excipients, ne prenez pas ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes souffrant de diabète ou de 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 quadriséable

Associations déconseillées

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

Associations à prendre en compte

• dérivés morphiniques (analgésiques, antitussifs, sédatifs)

• buprénorphine

• sédatifs (médicaments du système nerveux central)

• barbituriques (médicaments du système nerveux central)

