

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.

Optique :

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

Educational :

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.

Prothèse :

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

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 Angie 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= 29968

Déclaration de Maladie : N° P19-0016228

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1856 Société : RAM.
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : RETRAITE
Nom & Prénom : SIADI KHANJA Date de naissance :
Adresse : 50 lot, KHAFIYI Oujda
Tél. : 06 67 12 82 86 Total des frais engagés : 1644,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr GUEMMI Abdelmajid
NEUROPSYCHIATRE
Bd. Allal Ben Abdellah - Oujda
TEL: 05 36 68 07 07

Date de consultation : 20/04/2020
Nom et prénom du malade : Me Belghazi KHANJA 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 : 20/04/2020
Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

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
20/04/2020	5	3	300	

Dr. GUENMI Abdelmajid
NEUROPSYCHIATRE
Bd. Allal Ben Abdellah - OUJDA
TEL: 05 36 68 91 87

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien
ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

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

20/04/2020

1344,00

INPE 081068124

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du
Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des
Coefficients

Montant
des Honoraires

P.P.V.: 52,40
BIOCODEX MAROC

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature
du Praticien

Date des
Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé
des Honoraires

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 bilan

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

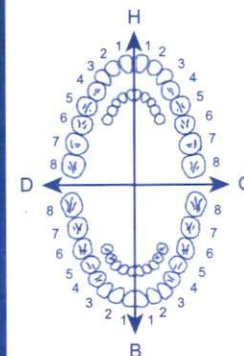
Coefficient

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION



O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT
MASTICATOIRE

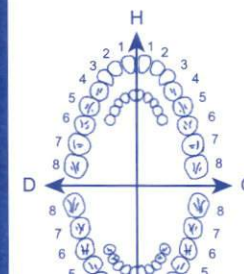
H	
25533412	21433552
00000000	00000000
B	
00000000	00000000
35533411	11433553

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU
DEVIS



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
مجاز في علاج الإدمان على الخمر والمخدرات
الرسم التخطيطي للدماغ
خريج جامعات باريز

Oujda, le
20/04/2020

BELGHAZI Khnata

(160,00 x 2) = 320,00	DULOPHI 30	1	0	0 x 6 mois
(113,50 x 7) = 794,50	MEDIZAPIN 2,5	0	0	1 x 6 mois
38,70	LAROXYL 25	1	1	1 x 6 mois
(36,70 x 4) = 146,80	ANXIOL 6 mg	0	1/2	1 X 6 MOIS
44,00	TREMADOL 50	0	0	1

1734,00

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

د. عبد المجيد كمي
Dr GUEMMI Abdelmajid
NEUROPSYCHIATRE
Bd. Allal Ben Abdellah - OUJDA
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

LOT: BDD4802A
PER: MAR 2021
PPV: 160 DH 00

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 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

Chaque gélule contient :

Duloxétine sous forme de chlorhydrate 30 ou 60mg

Excipients : Sucre en microbilles, hypromellose, saccharose, laurylsulfate de sodium, phthalate d'hypromellose, PEG, triéthylcitrate, talc.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

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.

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 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

Chaque gélule contient :

Duloxétine sous forme de chlorhydrate 30 ou 60mg

Excipients : Sucre en microbilles, hypromellose, saccharose, laurylsulfate de sodium, phthalate d'hypromellose, PEG, triéthylcitrate, talc.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

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.

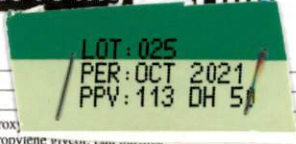
Populations particulières :

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.

MEDIZAPIN® 2,5mg, 5mg, 7,5mg et 10 mg**Olanzapine****COMPOSITION :**

	Medizapin 2,5	Medizapin 5		
Olanzapine	2,5 mg	5 mg		
Excipients communs	Lactose, Hydroxypropylcellulose faiblement substituée, Hydroxy Stéarate de magnésium, Hydroxypropylméthylcellulose, Talc, Propylène glycol, eau purifiée			
Autres excipients	Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane Oxyde de fer rouge	Dioxyde de titane Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane

FORMES ET PRESENTATIONS :

- Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 2,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 7,5 mg boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 10 mg, boîte de 10 et boîte de 30

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

MEDIZAPIN est un agent antipsychotique, indiqué dans le :

- Traitement de la schizophrénie.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères.
- Prévention des récurrences chez les patients présentant un trouble bipolaire, ayant déjà répondu au traitement par l'olanzapine lors d'un épisode maniaque.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale, pendant ou en dehors des repas.

Adulte :

- Schizophrénie : La dose initiale recommandée est de 10 mg par jour.
- Episode maniaque : La dose initiale est de 15 mg par jour en une seule prise en monothérapie ou 10 mg par jour en association.
- Prévention des récurrences dans le cadre d'un trouble bipolaire : la dose initiale recommandée est de 10 mg/jour.

La posologie journalière peut être adaptée en fonction de l'état clinique du patient entre 5 et 20 mg par jour.

- Insuffisants rénaux et/ou hépatiques : la dose initiale recommandée est de 5 mg par jour.
- Patients âgés : Une dose initiale plus faible (5 mg par jour) n'est pas indiquée de façon systématique mais doit être envisagée chez les patients âgés de 65 ans et plus lorsque des facteurs cliniques le justifient.

CONTRE INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'olanzapine ou à l'un des excipients.
- Patients présentant un risque connu de glaucome à angle fermé.
- Enfants et adolescents de moins de 18 ans.
- Patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Une surveillance clinique appropriée est recommandée chez les patients diabétiques et chez les patients ayant des facteurs de risque pouvant favoriser le développement d'un diabète.
- Lors de l'arrêt du traitement par MEDIZAPIN, une réduction progressive des doses doit être envisagée.
- La prudence est recommandée lors de la prescription de MEDIZAPIN chez des patients présentant des symptômes d'hypertrophie prostatique, d'iléus paralytique ou de toute autre pathologie en rapport avec le système cholinergique.
- L'administration de MEDIZAPIN à des patients parkinsoniens atteints de psychoses médicamenteuses (agonistes dopaminergiques) n'est pas recommandée.
- Lors d'un traitement antipsychotique, l'amélioration clinique du patient peut nécessiter plusieurs jours, voire plusieurs semaines. Les patients doivent être étroitement surveillés pendant cette période.
- En raison de la présence de lactose, MEDIZAPIN est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.
- La prudence s'impose chez les patients présentant une élévation des ALAT et/ou des ASAT, chez les patients présentant des signes et des symptômes évocateurs d'une atteinte hépatique, chez les patients atteints d'une insuffisance hépatique pré-traitement et chez les patients traités par des médicaments potentiellement hépatotoxiques.

MEDIZAPIN® 2,5mg, 5mg, 7,5mg et 10 mg**Olanzapine**

LOT: 025
 PER: OCT 2021
 PPV: 113 DH 50

COMPOSITION :

	Medizapin 2,5	Medizapin 5		
Olanzapine	2,5 mg	5 mg		
Excipients communs	Lactose, Hydroxypropylcellulose faiblement substituée, Hydroxy Stéarate de magnésium, Hydroxypropylméthylcellulose, Talc, Propylène glycol, eau purifiée			
Autres excipients	Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane Oxyde de fer rouge	Dioxyde de titane Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane

FORMES ET PRESENTATIONS :

- Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 2,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 7,5 mg boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 10 mg, boîte de 10 et boîte de 30

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

MEDIZAPIN est un agent antipsychotique, indiqué dans le :

- Traitement de la schizophrénie.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères.
- Prévention des récurrences chez les patients présentant un trouble bipolaire, ayant déjà répondu au traitement par l'olanzapine lors d'un épisode maniaque.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale, pendant ou en dehors des repas.

Adulte :

- Schizophrénie : La dose initiale recommandée est de 10 mg par jour.
- Episode maniaque : La dose initiale est de 15 mg par jour en une seule prise en monothérapie ou 10 mg par jour en association.
- Prévention des récurrences dans le cadre d'un trouble bipolaire : la dose initiale recommandée est de 10 mg/jour.

La posologie journalière peut être adaptée en fonction de l'état clinique du patient entre 5 et 20 mg par jour.

- Insuffisants rénaux et/ou hépatiques : la dose initiale recommandée est de 5 mg par jour.
- Patients âgés : Une dose initiale plus faible (5 mg par jour) n'est pas indiquée de façon systématique mais doit être envisagée chez les patients âgés de 65 ans et plus lorsque des facteurs cliniques le justifient.

CONTRE INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'olanzapine ou à l'un des excipients.
- Patients présentant un risque connu de glaucome à angle fermé.
- Enfants et adolescents de moins de 18 ans.
- Patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Une surveillance clinique appropriée est recommandée chez les patients diabétiques et chez les patients ayant des facteurs de risque pouvant favoriser le développement d'un diabète.
- Lors de l'arrêt du traitement par MEDIZAPIN, une réduction progressive des doses doit être envisagée.
- La prudence est recommandée lors de la prescription de MEDIZAPIN chez des patients présentant des symptômes d'hypertrophie prostatique, d'iléus paralytique ou de toute autre pathologie en rapport avec le système cholinergique.
- L'administration de MEDIZAPIN à des patients parkinsoniens atteints de psychoses médicamenteuses (agonistes dopaminergiques) n'est pas recommandée.
- Lors d'un traitement antipsychotique, l'amélioration clinique du patient peut nécessiter plusieurs jours, voire plusieurs semaines. Les patients doivent être étroitement surveillés pendant cette période.
- En raison de la présence de lactose, MEDIZAPIN est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.
- La prudence s'impose chez les patients présentant une élévation des ALAT et/ou des ASAT, chez les patients présentant des signes et des symptômes évocateurs d'une atteinte hépatique, chez les patients atteints d'une insuffisance hépatique pré-traitement et chez les patients traités par des médicaments potentiellement hépatotoxiques.

MEDIZAPIN® 2,5mg, 5mg, 7,5mg et 10 mg**Olanzapine**

LOT: 025
 PER: OCT 2021
 PPV: 113 DH 50

COMPOSITION :

	Medizapin 2,5	Medizapin 5		
Olanzapine	2,5 mg	5 mg		
Excipients communs	Lactose, Hydroxypropylcellulose faiblement substituée, Hydroxy Stéarate de magnésium, Hydroxypropylméthylcellulose, Talc, Propylène glycol, eau purifiée			
Autres excipients	Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane Oxyde de fer rouge	Dioxyde de titane Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane

FORMES ET PRESENTATIONS :

- Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 2,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 7,5 mg boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 10 mg, boîte de 10 et boîte de 30

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

MEDIZAPIN est un agent antipsychotique, indiqué dans le :

- Traitement de la schizophrénie.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères.
- Prévention des récurrences chez les patients présentant un trouble bipolaire, ayant déjà répondu au traitement par l'olanzapine lors d'un épisode maniaque.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale, pendant ou en dehors des repas.

Adulte :

- Schizophrénie : La dose initiale recommandée est de 10 mg par jour.
- Episode maniaque : La dose initiale est de 15 mg par jour en une seule prise en monothérapie ou 10 mg par jour en association.
- Prévention des récurrences dans le cadre d'un trouble bipolaire : la dose initiale recommandée est de 10 mg/jour.

La posologie journalière peut être adaptée en fonction de l'état clinique du patient entre 5 et 20 mg par jour.

- Insuffisants rénaux et/ou hépatiques : la dose initiale recommandée est de 5 mg par jour.
- Patients âgés : Une dose initiale plus faible (5 mg par jour) n'est pas indiquée de façon systématique mais doit être envisagée chez les patients âgés de 65 ans et plus lorsque des facteurs cliniques le justifient.

CONTRE INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'olanzapine ou à l'un des excipients.
- Patients présentant un risque connu de glaucome à angle fermé.
- Enfants et adolescents de moins de 18 ans.
- Patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Une surveillance clinique appropriée est recommandée chez les patients diabétiques et chez les patients ayant des facteurs de risque pouvant favoriser le développement d'un diabète.
- Lors de l'arrêt du traitement par MEDIZAPIN, une réduction progressive des doses doit être envisagée.
- La prudence est recommandée lors de la prescription de MEDIZAPIN chez des patients présentant des symptômes d'hypertrophie prostatique, d'iléus paralytique ou de toute autre pathologie en rapport avec le système cholinergique.
- L'administration de MEDIZAPIN à des patients parkinsoniens atteints de psychoses médicamenteuses (agonistes dopaminergiques) n'est pas recommandée.
- Lors d'un traitement antipsychotique, l'amélioration clinique du patient peut nécessiter plusieurs jours, voire plusieurs semaines. Les patients doivent être étroitement surveillés pendant cette période.
- En raison de la présence de lactose, MEDIZAPIN est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.
- La prudence s'impose chez les patients présentant une élévation des ALAT et/ou des ASAT, chez les patients présentant des signes et des symptômes évocateurs d'une atteinte hépatique, chez les patients atteints d'une insuffisance hépatique pré-traitement et chez les patients traités par des médicaments potentiellement hépatotoxiques.

MEDIZAPIN® 2,5mg, 5mg, 7,5mg et 10 mg**Olanzapine**

LOT: 025
 PER: OCT 2021
 PPV: 113 DH 50

COMPOSITION :

	Medizapin 2,5	Medizapin 5		
Olanzapine	2,5 mg	5 mg		
Excipients communs	Lactose, Hydroxypropylcellulose faiblement substituée, Hydroxy Stéarate de magnésium, Hydroxypropylméthylcellulose, Talc, Propylène glycol, eau purifiée			
Autres excipients	Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane Oxyde de fer rouge	Dioxyde de titane Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane

FORMES ET PRESENTATIONS :

- Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 2,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 7,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 10 mg, boîte de 10 et boîte de 30

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

MEDIZAPIN est un agent antipsychotique, indiqué dans le :

- Traitement de la schizophrénie.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères.
- Prévention des récurrences chez les patients présentant un trouble bipolaire, ayant déjà répondu au traitement par l'olanzapine lors d'un épisode maniaque.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale, pendant ou en dehors des repas.

Adulte :

- Schizophrénie : La dose initiale recommandée est de 10 mg par jour.
- Episode maniaque : La dose initiale est de 15 mg par jour en une seule prise en monothérapie ou 10 mg par jour en association.
- Prévention des récurrences dans le cadre d'un trouble bipolaire : la dose initiale recommandée est de 10 mg/jour.

La posologie journalière peut être adaptée en fonction de l'état clinique du patient entre 5 et 20 mg par jour.

- Insuffisants rénaux et/ou hépatiques : la dose initiale recommandée est de 5 mg par jour.
- Patients âgés : Une dose initiale plus faible (5 mg par jour) n'est pas indiquée de façon systématique mais doit être envisagée chez les patients âgés de 65 ans et plus lorsque des facteurs cliniques le justifient.

CONTRE INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'olanzapine ou à l'un des excipients.
- Patients présentant un risque connu de glaucome à angle fermé.
- Enfants et adolescents de moins de 18 ans.
- Patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Une surveillance clinique appropriée est recommandée chez les patients diabétiques et chez les patients ayant des facteurs de risque pouvant favoriser le développement d'un diabète.
- Lors de l'arrêt du traitement par MEDIZAPIN, une réduction progressive des doses doit être envisagée.
- La prudence est recommandée lors de la prescription de MEDIZAPIN chez des patients présentant des symptômes d'hypertrophie prostatique, d'iléus paralytique ou de toute autre pathologie en rapport avec le système cholinergique.
- L'administration de MEDIZAPIN à des patients parkinsoniens atteints de psychoses médicamenteuses (agonistes dopaminergiques) n'est pas recommandée.
- Lors d'un traitement antipsychotique, l'amélioration clinique du patient peut nécessiter plusieurs jours, voire plusieurs semaines. Les patients doivent être étroitement surveillés pendant cette période.
- En raison de la présence de lactose, MEDIZAPIN est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.
- La prudence s'impose chez les patients présentant une élévation des ALAT et/ou des ASAT, chez les patients présentant des signes et des symptômes évocateurs d'une atteinte hépatique, chez les patients atteints d'une insuffisance hépatique pré-traitement et chez les patients traités par des médicaments potentiellement hépatotoxiques.

MEDIZAPIN® 2,5mg, 5mg, 7,5mg et 10 mg**Olanzapine**

LOT: 025
 PER: OCT 2021
 PPV: 113 DH 50

COMPOSITION :

	Medizapin 2,5	Medizapin 5		
Olanzapine	2,5 mg	5 mg		
Excipients communs	Lactose, Hydroxypropylcellulose faiblement substituée, Hydroxy Stéarate de magnésium, Hydroxypropylméthylcellulose, Talc, Propylène glycol, eau purifiée			
Autres excipients	Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane Oxyde de fer rouge	Dioxyde de titane Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane

FORMES ET PRESENTATIONS :

- Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 2,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 7,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 10 mg, boîte de 10 et boîte de 30

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

MEDIZAPIN est un agent antipsychotique, indiqué dans le :

- Traitement de la schizophrénie.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères.
- Prévention des récurrences chez les patients présentant un trouble bipolaire, ayant déjà répondu au traitement par l'olanzapine lors d'un épisode maniaque.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale, pendant ou en dehors des repas.

Adulte :

- Schizophrénie : La dose initiale recommandée est de 10 mg par jour.
- Episode maniaque : La dose initiale est de 15 mg par jour en une seule prise en monothérapie ou 10 mg par jour en association.
- Prévention des récurrences dans le cadre d'un trouble bipolaire : la dose initiale recommandée est de 10 mg/jour.

La posologie journalière peut être adaptée en fonction de l'état clinique du patient entre 5 et 20 mg par jour.

- Insuffisants rénaux et/ou hépatiques : la dose initiale recommandée est de 5 mg par jour.
- Patients âgés : Une dose initiale plus faible (5 mg par jour) n'est pas indiquée de façon systématique mais doit être envisagée chez les patients âgés de 65 ans et plus lorsque des facteurs cliniques le justifient.

CONTRE INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'olanzapine ou à l'un des excipients.
- Patients présentant un risque connu de glaucome à angle fermé.
- Enfants et adolescents de moins de 18 ans.
- Patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Une surveillance clinique appropriée est recommandée chez les patients diabétiques et chez les patients ayant des facteurs de risque pouvant favoriser le développement d'un diabète.
- Lors de l'arrêt du traitement par MEDIZAPIN, une réduction progressive des doses doit être envisagée.
- La prudence est recommandée lors de la prescription de MEDIZAPIN chez des patients présentant des symptômes d'hypertrophie prostatique, d'iléus paralytique ou de toute autre pathologie en rapport avec le système cholinergique.
- L'administration de MEDIZAPIN à des patients parkinsoniens atteints de psychoses médicamenteuses (agonistes dopaminergiques) n'est pas recommandée.
- Lors d'un traitement antipsychotique, l'amélioration clinique du patient peut nécessiter plusieurs jours, voire plusieurs semaines. Les patients doivent être étroitement surveillés pendant cette période.
- En raison de la présence de lactose, MEDIZAPIN est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.
- La prudence s'impose chez les patients présentant une élévation des ALAT et/ou des ASAT, chez les patients présentant des signes et des symptômes évocateurs d'une atteinte hépatique, chez les patients atteints d'une insuffisance hépatique pré-traitement et chez les patients traités par des médicaments potentiellement hépatotoxiques.

MEDIZAPIN® 2,5mg, 5mg, 7,5mg et 10 mg**Olanzapine**

LOT: 025
 PER: OCT 2021
 PPV: 113 DH 50

COMPOSITION :

	Medizapin 2,5	Medizapin 5		
Olanzapine	2,5 mg	5 mg		
Excipients communs	Lactose, Hydroxypropylcellulose faiblement substituée, Hydroxy Stéarate de magnésium, Hydroxypropylméthylcellulose, Talc, Propylène glycol, eau purifiée			
Autres excipients	Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane Oxyde de fer rouge	Dioxyde de titane Oxyde de fer jaune	Dioxyde de titane

FORMES ET PRESENTATIONS :

- Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 2,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 7,5 mg, boîte de 10 et boîte de 30
 Comprimés pelliculés « **NON SECABLES** » à 10 mg, boîte de 10 et boîte de 30

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

MEDIZAPIN est un agent antipsychotique, indiqué dans le :

- Traitement de la schizophrénie.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères.
- Prévention des récurrences chez les patients présentant un trouble bipolaire, ayant déjà répondu au traitement par l'olanzapine lors d'un épisode maniaque.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale, pendant ou en dehors des repas.

Adulte :

- Schizophrénie : La dose initiale recommandée est de 10 mg par jour.
- Episode maniaque : La dose initiale est de 15 mg par jour en une seule prise en monothérapie ou 10 mg par jour en association.
- Prévention des récurrences dans le cadre d'un trouble bipolaire : la dose initiale recommandée est de 10 mg/jour.

La posologie journalière peut être adaptée en fonction de l'état clinique du patient entre 5 et 20 mg par jour.

- Insuffisants rénaux et/ou hépatiques : la dose initiale recommandée est de 5 mg par jour.
- Patients âgés : Une dose initiale plus faible (5 mg par jour) n'est pas indiquée de façon systématique mais doit être envisagée chez les patients âgés de 65 ans et plus lorsque des facteurs cliniques le justifient.

CONTRE INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'olanzapine ou à l'un des excipients.
- Patients présentant un risque connu de glaucome à angle fermé.
- Enfants et adolescents de moins de 18 ans.
- Patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Une surveillance clinique appropriée est recommandée chez les patients diabétiques et chez les patients ayant des facteurs de risque pouvant favoriser le développement d'un diabète.
- Lors de l'arrêt du traitement par MEDIZAPIN, une réduction progressive des doses doit être envisagée.
- La prudence est recommandée lors de la prescription de MEDIZAPIN chez des patients présentant des symptômes d'hypertrophie prostatique, d'iléus paralytique ou de toute autre pathologie en rapport avec le système cholinergique.
- L'administration de MEDIZAPIN à des patients parkinsoniens atteints de psychoses médicamenteuses (agonistes dopaminergiques) n'est pas recommandée.
- Lors d'un traitement antipsychotique, l'amélioration clinique du patient peut nécessiter plusieurs jours, voire plusieurs semaines. Les patients doivent être étroitement surveillés pendant cette période.
- En raison de la présence de lactose, MEDIZAPIN est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.
- La prudence s'impose chez les patients présentant une élévation des ALAT et/ou des ASAT, chez les patients présentant des signes et des symptômes évocateurs d'une atteinte hépatique, chez les patients atteints d'une insuffisance hépatique pré-traitement et chez les patients traités par des médicaments potentiellement hépatotoxiques.

1. Description du médicament :

ANXIOL 6 mg, comprimé quadriséable
(Bromazepam)

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 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.....

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

Liste des Excipients à effet nocif : 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 :

- 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 (voir Mises en garde).

6. Contre-indications

Ne prenez jamais ANXIOL, comprimé quadriséable dans :

- allergie connue à cette classe de produits ou à l'un des composants
 - 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 MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

7. Effets indésirables

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

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

Effets indésirables neuro-psychiatriques (voir Mises en garde) : Fréquence indéterminée
• troubles de mémoire, qui peuvent survenir aux doses thérapeutiques, le risque augmentant proportionnellement à la dose,

• dépression

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

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

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

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

• insomnie, cauchemars, tension,

• modifications de la libido.

Effets indésirables cutanés : Fréquence indéterminée

• éruptions cutanées, avec ou sans démangeaisons, urticaire.

Effets indésirables cardiaques : Fréquence indéterminée

• insuffisance cardiaque, y compris arrêt cardiaque

Effets indésirables respiratoires : Fréquence indéterminée

• diminution des capacités respiratoires

Effets indésirables digestifs : Fréquence indéterminée

• nausées, vomissements, constipation.

Effets indésirables du rein et des voies urinaires : Fréquence indéterminée

• incapacité à uriner

Effets indésirables oculaires : Fréquence indéterminée

• vision double.

Effets indésirables du système immunitaire : Fréquence indéterminée

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

Effets indésirables généraux : Fréquence indéterminée

• faiblesse musculaire, fatigue.

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

• chutes, fractures.

Déclaration des effets secondaires :

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

8. Mises en garde spéciales et précautions

Mises en garde spéciales :

Il faut être très prudent lors de l'utilisation

LOT 181719
EXP 11/2020
PPV 36.70 DH

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

signes tels que anxiété, insomnie, maux de tête, un engourdissement ou des picotements, à la lumière ou aux contacts anormaux du bruit, modification de la perception des sens de la réalité, modification de la perception des modalités de l'arrêt du traitement doivent être évités. La diminution très progressive des doses est recommandée pour éviter le phénomène de sevrage.

La diminution progressive des doses, avec répartition TRANSITOIRE des effets indésirables.

La mise en route du traitement doit être progressive.

Les troubles de mémoire ainsi que des altérations des apparitions dans les heures qui suivent peuvent être associés à un comportement anormal.

Ces symptômes, ce médicament peut provoquer : insomnie, cauchemars, agitation, anxiété, amnésie, hallucinations, modifications

des comportements potentiellement dangereux, entourage, ainsi que des troubles du comportement.

Les réactions sont plus susceptibles de survenir chez les personnes âgées.

Si une ou plusieurs de ces réactions surviennent, consultez votre médecin.

Les benzodiazépines et produits apparentés de cette classe sont susceptibles de provoquer des effets indésirables, même à doses thérapeutiques.

La prise de ce médicament nécessite un suivi médical, de maladie chronique ou d'insuffisance rénale, de maladie chronique ou d'insuffisance rénale, de maladie chronique ou d'insuffisance rénale.

La prise d'alcool est formellement déconseillée. L'utilisation simultanée de bromazépam et d'alcool central (ralentissant votre activité) doit être évitée.

Une diminution des capacités respiratoire et de la diminution des capacités respiratoire et de la diminution des capacités respiratoire.

Précautions d'emploi

La durée du traitement doit être aussi courte que possible, quelques semaines.

Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul suffire. Il est recommandé de demander conseil à votre médecin.

La prise de ce médicament nécessite un suivi médical, de maladie chronique ou d'insuffisance rénale, de maladie chronique ou d'insuffisance rénale.

La prise d'alcool est formellement déconseillée. L'utilisation simultanée de bromazépam et d'alcool central (ralentissant votre activité) doit être évitée.

Une diminution des capacités respiratoire et de la diminution des capacités respiratoire et de la diminution des capacités respiratoire.

La prise d'alcool est formellement déconseillée. L'utilisation simultanée de bromazépam et d'alcool central (ralentissant votre activité) doit être évitée.

Une diminution des capacités respiratoire et de la diminution des capacités respiratoire et de la diminution des capacités respiratoire.

La prise d'alcool est formellement déconseillée. L'utilisation simultanée de bromazépam et d'alcool central (ralentissant votre activité) doit être évitée.

Une diminution des capacités respiratoire et de la diminution des capacités respiratoire et de la diminution des capacités respiratoire.

La prise d'alcool est formellement déconseillée. L'utilisation simultanée de bromazépam et d'alcool central (ralentissant votre activité) doit être évitée.

Une diminution des capacités respiratoire et de la diminution des capacités respiratoire et de la diminution des capacités respiratoire.

La prise d'alcool est formellement déconseillée. L'utilisation simultanée de bromazépam et d'alcool central (ralentissant votre activité) doit être évitée.

Une diminution des capacités respiratoire et de la diminution des capacités respiratoire et de la diminution des capacités respiratoire.

La prise d'alcool est formellement déconseillée. L'utilisation simultanée de bromazépam et d'alcool central (ralentissant votre activité) doit être évitée.

Une diminution des capacités respiratoire et de la diminution des capacités respiratoire et de la diminution des capacités respiratoire.

La prise d'alcool est formellement déconseillée. L'utilisation simultanée de bromazépam et d'alcool central (ralentissant votre activité) doit être évitée.

1. Dénomination du médicament :

ANXIOIOL 6 mg, comprimé quadririsécable
(Bromazepam)

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'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. Composition du médicament

Composition :

Bromazepam

Excipients : Lactose, Cellulose microcristalline, Talc

Liste des Excipients à effet notoire : Lactose.

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

4. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement s'accompagne de troubles gênants, ou en manifestations liées à un sevrage alcoolique.

5. Posologie

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin ou votre pharmacien.

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

- Mode et voies d'administration :

Voie orale.

Avez le 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 ANXIOIOL, comprimé quadririsécable 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 MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

7. Effets indésirables

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

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

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

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

Effets indésirables Cutanés : Fréquence indéterminée

• éruptions cutanées, avec ou sans démangeaisons, urticaire.

Effets indésirables cardiaques : Fréquence indéterminée

• insuffisance cardiaque, y compris arrêt cardiaque

Effets indésirables respiratoires : Fréquence indéterminée

• diminution des capacités respiratoires

Effets indésirables digestifs : Fréquence indéterminée

• nausées, vomissements, constipation.

Effets indésirables du rein et des voies urinaires : Fréquence indéterminée

• incapacité à uriner

Effets indésirables oculaires : Fréquence indéterminée

• vision double.

Effets indésirables du système immunitaire : Fréquence indéterminée

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

Effets indésirables généraux : Fréquence indéterminée

• faiblesse musculaire, fatigue.

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

• chutes, fractures.

Déclaration des effets secondaires :

La déclaration des effets indésirables sur est importante. Elle permet un suivi des médicaments.

8. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Si une perte d'efficacité survient lors n'augmentez pas la dose.

Risque de DÉPENDANCE : ce traitement prolongée, un état de dépendance physique favorise la survenue de la dépendance.

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances : médicaments.

La dépendance peut survenir même en l'absence d'usage d'information, parlez-en à votre médecin.

Le traitement de l'ANXIOIOL se caractérise par des signes tels que anxiété, maux musculaires, diarrhée, irritabilité, des maux de tête, une sensibilité anormale aux fluctuations, convulsions, etc.

de l'arrêt du traitement doit être très PROGRESSIVE.

La meilleure prévention de la dépendance est une prise plus longue que le traitement.

La dépendance progressive des médicaments peut produire, avec réapparition et insomnie) qui avaient justifié la mise en

Des troubles de mémoire ainsi que des troubles susceptibles d'apparaître dans les

Ces troubles de la mémoire peuvent être

Chez certains sujets, ce médicament peut

recherché : insomnie, cauchemars, agitation, désinhibition, amnésie, hallucinations de colère, voire des comportements

soi-même ou son entourage, ainsi que des automatiques). Ces réactions sont plus

les sujets âgés.

Si une ou plusieurs de ces réactions sont possibles, consultez votre médecin.

Les benzodiazépines et produits apparentés chez le sujet âgé, en raison du risque

musculaire que peuvent favoriser les chutes graves dans cette population.

L'utilisation simultanée de bromazepam et de médicaments nerveux central (ralentissant votre activité

somnolence sévère et une diminution des réflexes.

Précautions d'emploi

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

Ce traitement médicamenteux ne peut être utilisé en l'absence de demande de conseil

La prise de ce médicament nécessite un suivi médical d'insuffisance rénale, de maladie chronique

respiratoire, ainsi que chez les enfants et les adolescents.

Ce médicament ne traite pas la dépression ou une anxiété associée à la dépression, il ne

la dépression évoluer pour son propre compte sans risque suicidaire.

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

Mentions relatives aux excipients à effet indésirable

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée en cas d'intolérance au galactose, un déficit en

malabsorption du glucose ou du galactose

9. Interactions

- Interactions avec d'autres médicaments; Autres médicaments et ANXIOIOL, comprimé quadririsécable

Associations déconseillées

• Alcool (boissons alcoolisées et médicaments)

Associations à prendre en compte

• dérivés morphiniques (analgésiques, antipyrétiques, buprénorphine)

LOT 191572
EXP 10/2021
PPV 36.70DH

1. Dénomination du médicament :

ANXIOIOL 6 mg, comprimé quadririsécable
(Bromazepam)

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'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. Composition du médicament

Composition :

Bromazepam

Excipients : Lactose, Cellulose microcristalline, Talc

Liste des Excipients à effet notoire : Lactose.

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

4. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement s'accompagne de troubles gênants, ou en manifestations liées à un sevrage alcoolique.

5. Posologie

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin ou votre pharmacien.

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

- Mode et voies d'administration :

Voie orale.

Avez 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 ANXIOIOL, comprimé quadririsécable 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 MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

7. Effets indésirables

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

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

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

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

Effets indésirables Cutanés : Fréquence indéterminée

• éruptions cutanées, avec ou sans démangeaisons, urticaire.

Effets indésirables cardiaques : Fréquence indéterminée

• insuffisance cardiaque, y compris arrêt cardiaque

Effets indésirables respiratoires : Fréquence indéterminée

• diminution des capacités respiratoires

Effets indésirables digestifs : Fréquence indéterminée

• nausées, vomissements, constipation.

Effets indésirables du rein et des voies urinaires : Fréquence indéterminée

• incapacité à uriner

Effets indésirables oculaires : Fréquence indéterminée

• vision double.

Effets indésirables du système immunitaire : Fréquence indéterminée

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

Effets indésirables généraux : Fréquence indéterminée

• faiblesse musculaire, fatigue.

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

• chutes, fractures.

Déclaration des effets secondaires :

La déclaration des effets indésirables sur est importante. Elle permet un suivi des médicaments.

8. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Si une perte d'efficacité survient lors n'augmentez pas la dose.

Risque de DÉPENDANCE : ce traitement prolongée, un état de dépendance physique favorise la survenue de la dépendance.

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances : médicaments.

La dépendance peut survenir même en l'absence d'usage d'information, parlez-en à votre médecin.

Le traitement de l'ANXIOIOL se caractérise par des signes tels que anxiété, maux musculaires, diarrhée, irritabilité, des maux de tête, une sensibilité anormale aux fluctuations, convulsions, etc.

de l'arrêt du traitement doit être très PROGRESSIVE afin d'éviter la meilleure prévention de la dépendance plus longue que le traitement.

La dépendance progressive des médicaments peut produire, avec réapparition (et insomnie) qui avaient justifié la mise en des troubles de mémoire ainsi que des sont susceptibles d'apparaître dans les h.

Ces troubles de la mémoire peuvent être Chez certains sujets, ce médicament peut recherché : insomnie, cauchemars, agitation, désinhibition, amnésie, hallucinations de colère, voire des comportements potentiels.

soi-même ou son entourage, ainsi que des (automatiques). Ces réactions sont plus susceptibles chez les sujets âgés.

Si une ou plusieurs de ces réactions sont possibles votre médecin.

Les benzodiazépines et produits apparentés chez le sujet âgé, en raison du risque musculaire que peuvent favoriser les chutes graves dans cette population.

L'utilisation simultanée de bromazepam et de médicaments nerveux central (ralentissant votre activité somnolence sévère et une diminution des réflexes).

Précautions d'emploi

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

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

La prise de ce médicament nécessite un suivi d'insuffisance rénale, de maladie chronique respiratoire, ainsi que chez les enfants et les personnes âgées.

Ce médicament ne traite pas la dépression ou une anxiété associée à la dépression, il ne favorise pas l'évolution pour son propre compte.

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

- Mentions relatives aux excipients à effet Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance au galactose, un déficit en malabsorption du glucose ou du galactose

9. Interactions

- Interactions avec d'autres médicaments; Autres médicaments et ANXIOIOL, comprimé quadririsécable

Associations déconseillées

• Alcool (boissons alcoolisées et médicaments)

Associations à prendre en compte

• dérivés morphiniques (analgésiques, antipyrétiques)

• buprénorphine)

1. Dénomination du médicament :

ANXIOL 6 mg, comprimé quadririsécable
(Bromazepam)

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'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. Composition du médicament

Composition :

Bromazepam

Excipients : Lactose, Cellulose microcristalline, Talc

Liste des Excipients à effet notoire : Lactose.

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

4. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement s'accompagne de troubles gênants, ou en manifestations liées à un sevrage alcoolique.

5. Posologie

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin ou votre pharmacien.

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

- Mode et voies d'administration :

Voie orale.

Avez le 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 quadririsécable 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 MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

7. Effets indésirables

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

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

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

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

Effets indésirables Cutanés : Fréquence indéterminée

• éruptions cutanées, avec ou sans démangeaisons, urticaire.

Effets indésirables cardiaques : Fréquence indéterminée

• insuffisance cardiaque, y compris arrêt cardiaque

Effets indésirables respiratoires : Fréquence indéterminée

• diminution des capacités respiratoires

Effets indésirables digestifs : Fréquence indéterminée

• nausées, vomissements, constipation.

Effets indésirables du rein et des voies urinaires : Fréquence indéterminée

• incapacité à uriner

Effets indésirables oculaires : Fréquence indéterminée

• vision double.

Effets indésirables du système immunitaire : Fréquence indéterminée

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

Effets indésirables généraux : Fréquence indéterminée

• faiblesse musculaire, fatigue.

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

• chutes, fractures.

Déclaration des effets secondaires :

La déclaration des effets indésirables sur est importante. Elle permet un suivi des médicaments.

8. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Si une perte d'efficacité survient lors n'augmentez pas la dose.

Risque de DÉPENDANCE : ce traitement prolongé, un état de dépendance physique favorise la survenue de la dépendance.

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances : médicaments.

La dépendance peut survenir même en l'absence d'abus d'information, parlez-en à votre médecin.

Le traitement se caractérise par des signes tels que anxiété, maux musculaires, diarrhée, irritabilité, des maux de tête, une sensibilité anormale aux fluctuations, convulsions, etc.

de l'arrêt du traitement doit être très PROGRESSIVE. La meilleure prévention de la dépendance est une prise plus longue que le traitement d'initiation progressive des doses.

La gravité peut se produire, avec réapparition (et insomnie) qui avaient justifié la mise en garde. Des troubles de mémoire ainsi que des troubles d'apparition dans les heures.

Ces troubles de la mémoire peuvent être chez certains sujets, ce médicament peut être recherché : insomnie, cauchemars, agitation, désinhibition, amnésie, hallucinations de colère, voire des comportements potes.

soi-même ou son entourage, ainsi que des automatiques). Ces réactions sont plus susceptibles chez les sujets âgés.

Si une ou plusieurs de ces réactions sont possibles votre médecin.

Les benzodiazépines et produits apparentés chez le sujet âgé, en raison du risque musculaire que peuvent favoriser les chutes graves dans cette population.

L'utilisation simultanée de bromazepam et de médicaments neurologiques ou psychotropes (ralentissant votre activité somnolence sévère et une diminution des réflexes).

Précautions d'emploi

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

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

La prise de ce médicament nécessite un suivi médical d'insuffisance rénale, de maladie chronique respiratoire, ainsi que chez les enfants et les adolescents.

Ce médicament ne traite pas la dépression ou une anxiété associée à la dépression, il ne favorise pas l'évolution pour son propre compte.

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

- Mentions relatives aux excipients à effet indésirable

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à l'un de ces excipients, parlez-en à votre médecin avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée en cas d'intolérance au galactose, un déficit en lactase, une malabsorption du glucose ou du galactose.

9. Interactions

- Interactions avec d'autres médicaments ;

Autres médicaments et ANXIOL, comprimé quadririsécable

Associations déconseillées

• Alcool (boissons alcoolisées et médicaments)

Associations à prendre en compte

• dérivés morphiniques (analgésiques, antitussifs, buprénorphine)

Comprimés-Boîte de 20
Tramadol Chlorhydrate

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

1. *Ungleichbehandlung* (unequal treatment) – eine Person wird anders behandelt als eine andere Person, die sich in einer vergleichbaren Situation befindet.

Ne le donnez jamais à quelqu'un.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un.
votre médecin ou à votre pharmacien.

d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. COMPOSITION DU MILIEU

ANALYSIS

Expédients : Carboxyméthyl

Cellulose

Liste des Excipients à effet

CLASSE PHARMACO

2 CLASSE PHARMACO:

Le trapiado - principio 2

substance calmly in day

sur le système nerveux

© 2000 Blackwell Science Ltd

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

est indiqué dans le traitement des douleurs modérées à intenses chez l'adulte et l'adolescent de plus de 15 ans.

1. POSOLOGIE :

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

arborescente.

personnelle à la douleur. D'une manière générale, il faut prendre la dose minimale qui soulage la

...and they

senior manager

La dose d'attaque est de 100 mg (2 comprimés) suivie de 50 ou 100 mg (1 ou 2 comprimés) toutes les 4-6 heures sans dépasser 400 mg/24 h (8 comprimés).

: sanbiuouia sinainoc

comprimés) toutes les 4-

Le médicament ne convient pas aux enfants de moins de 15 ans (voir rubrique « Contre-
indiqués »).

patients

Chez les patients âgés (plus de 75 ans), l'élimination du tramadol peut être diminuée. Si tel est votre cas, votre médecin vous conseillera d'espacer les prises.

Maladie grave du foie ou des reins (insuffisance hépatique)

es patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale sévère ne doivent pas prendre REMADOL 50 mg, comprise. Si vous présentez une insuffisance moins grave, votre médecin

pour vous recommander d'espacer les prises.

folle orale.

Reference

JOANS TOS LES CAS, SE CA

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

un.p uiosaq zame snor

complément de TREMADOL 50 mg, comprimé et à quelle posologie.

adon e no-zeped 'aiqiey dov

CONTRA-INDICATIONS

ne prenez jamais TREMADOL 50 mg, comprimé :

...e, portanto, a necessidade de se estabelecer um sistema de controle de qualidade para garantir a qualidade dos produtos e serviços oferecidos.

en cas d'indication égale par l'alcool, des soumettre

: (supponit se esse medicum) sed quod si quis agnoscere velit quid sit medicina, non potest nisi per experientiam et doctrinam.

(continued from page 6)

traitement par TREMADOL 50 mg

* Voir la rubrique « Interactions » :