

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OPTIVER 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.

Education :

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 et Traitement :

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



Déclaration de Maladie

N° P19- 053763

M - 30082

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 000483

Société : Ram

Actif

Pensionné(e)

Autre

Nom & Prénom : EL ARRoumi Malika vve SAKHIE Aissa

Date de naissance : 01-02-1943

Adresse : Derb Moulay Benchaïb Rue 11 N° 63 Casablanca

Tél. : 5668 70 35 53 Total des frais engagés : 2286,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 03/06/2020

Nom et prénom du malade : EL ARRoumi Malika

Age : 79

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

26 JUIN 2020
RECUEI

RELEVE 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
03 06 25/20	GS	1	300,00	<p>دكتور منير العزوب Doctor Mounir EZZOUBI NEUROLOGUE EEG - EMG أخصائي أمراض الدماغ و العصبونات 5, Rue Soumia, Rue Gadien - Q. des Hôpitaux Casab - Tel 0522 48 53 61</p>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Praticien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>Pharmacie BANOUSSA Driss El Harrach 26. AV. Cdt Driss El Harrach Cité Djamaa Jamilia Tel: 0522 48 53 61 - CASABLANCA</p>	31/06/2020	1786,30

ANALYSES - RADIGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
<p>دكتور منير العزوب Doctor Mounir EZZOUBI NEUROLOGUE EEG - EMG أخصائي أمراض الدماغ و العصبونات 5, Rue Soumia, Rue Gadien - Q. des Hôpitaux Casab - Tel 0522 48 53 61</p>	03/06/20	EEG	100,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, 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
				Coefficient des Travaux
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			MONTANTS DES SOINS
	H 25533412 00000000 35533411	21433552 00000000 11433553	B	DATE DU DEVIS
	D 00000000	00000000	G	DATE DE L'EXECUTION
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXE

Docteur Mounir EZZOUBI

Neurologue

Electroencéphalogramme (EEG)

Electromyogramme (EMG)

Diplômé de l'Université Libre de Bruxelles

Ancien Chef de Clinique aux Hôpitaux de Lille

Ancien Interne au CHU de Dijon

الدكتور منير الزوبي

أخصائي في أمراض الدماغ والجهاز العصبي

التخطيط الكهربائي للدماغ (التبكيك)

التخطيط الكهربائي للعصبان والأعصاب

خريج كلية الطب ببروكسل

طبيب سابق

بمستشفيات فرنسا

03.06.2020

Casablanca, le :

Mme EL ARROUMI Malika

1 TOPIRAMATE 25 MG

1 comprimé le soir, après le repas, pendant 5 jours.

Puis 1 comprimé le matin et le soir, après le repas, pendant 5 jours.

Puis 1 comprimé le matin, à midi et le soir, après le repas, pendant 3 mois.

2 LAROXYL GTTES

5 gouttes le soir, après le repas, pendant 3 mois.

3 TANAKAN

1 comprimé le matin, à midi et le soir, au cours du repas, pendant 3 mois.

4 CILENTRA 10 MG

1/2 comprimé le matin, avant le repas, pendant 4 jours.

Puis 1 comprimé le matin, avant le repas, pendant 3 mois.

Docteur Mounir EZZOUBI

دكتور منير الزوبي
NEUROLOGUE
EEG - EMG
أخصائي في أمراض الدماغ والجهاز العصبي
5, Rue Soumia, Rue Gallien - Quartier des Hôpitaux
Casab - Tel: 0522 48 53 61

NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans;
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE:

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage
- maladresse ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot: PL1335A

Per: 12/2022

PPV: 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans,
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE :

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage
- maladresse ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot : PL1335A

Per : 12/2022

PPV : 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans,
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE :

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage
- maladresse ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot : PL1335A

Per : 12/2022

PPV : 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans;
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE:

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage, maladresses ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot: PL1335A

Per: 12/2022

PPV: 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans;
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE:

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage
- maladresse ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot: PL1335A

Per: 12/2022

PPV: 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans;
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE:

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage, maladresses ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot: PL1335A

Per: 12/2022

PPV: 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans;
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE:

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage
- maladresse ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot: PL1335A

Per: 12/2022

PPV: 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans;
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE:

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage
- maladresse ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot: PL1335A

Per: 12/2022

PPV: 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans;
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE:

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage
- maladresse ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot: PL1335A

Per: 12/2022

PPV: 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans;
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE:

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage
- maladresse ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot: PL1335A

Per: 12/2022

PPV: 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans;
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE:

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage
- maladresse ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot: PL1335A

Per: 12/2022

PPV: 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans,
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE :

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage
- maladresse ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot : PL1335A

Per : 12/2022

PPV : 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans,
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE :

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage
- maladresse ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot : PL1335A

Per : 12/2022

PPV : 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans;
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE:

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage, maladresses ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot: PL1335A

Per: 12/2022

PPV: 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans,
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE :

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage
- maladresse ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot : PL1335A

Per : 12/2022

PPV : 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans;
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE:

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage, maladresses ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot: PL1335A

Per: 12/2022

PPV: 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans,
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE :

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage
- maladresse ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot : PL1335A

Per : 12/2022

PPV : 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans;
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE:

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage
- maladresse ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot: PL1335A

Per: 12/2022

PPV: 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans;
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE:

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage
- maladresse ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot: PL1335A

Per: 12/2022

PPV: 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans,
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE :

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage
- maladresse ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot : PL1335A

Per : 12/2022

PPV : 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans,
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE :

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage
- maladresse ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- douleur à l'oreille
- engourdissement

Lot : PL1335A

Per : 12/2022

PPV : 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans,
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE :

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage
- maladresse ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot : PL1335A

Per : 12/2022

PPV : 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans;
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE:

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage
- maladresse ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot: PL1335A

Per: 12/2022

PPV: 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans,
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE :

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage
- maladresse ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot : PL1335A

Per : 12/2022

PPV : 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans;
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE:

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage, maladresses ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot: PL1335A

Per: 12/2022

PPV: 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans;
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE:

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage, maladresses ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot: PL1335A

Per: 12/2022

PPV: 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans,
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE :

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage
- maladresse ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot : PL1335A

Per : 12/2022

PPV : 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans,
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE :

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage
- maladresse ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot : PL1335A

Per : 12/2022

PPV : 22DH60



NOTICE

Dénomination du médicament

TOPIRAMATE GT 25 mg, 50 mg, 100 mg et 200 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 10 (TOPIRAMATE GT 25 mg)

Boîte de 30 (TOPIRAMATE GT 50 mg, 100 mg et 200 mg)

DCI : Topiramate

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre 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, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 3. Comment prendre TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver TOPIRAMATE GT, comprimé pelliculé ?
 6. Informations supplémentaires.
1. QU'EST-CE QUE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

TOPIRAMATE GT appartient à un groupe de médicaments appelés « médicaments antiépileptiques ».

Indications thérapeutiques :

Il est utilisé :

- seul pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants à partir de 6 ans;
- avec d'autres médicaments pour traiter les convulsions chez les adultes et les enfants âgés de 2 ans et plus,
- pour prévenir les migraines chez l'adulte.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TOPIRAMATE GT, COMPRIME PELLICULE:

- si vous êtes allergique au topiramate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- pour la prévention de la migraine si vous êtes enceinte ou si vous êtes susceptible de devenir enceinte et que vous n'utilisez pas de contraception.

Informez votre médecin, ou consultez un service médical immédiatement, vous avez les effets indésirables suivants :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- dépression (nouvelle ou aggravée)

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- convulsions (crises épileptiques)
- anxiété, irritabilité, changement de l'humeur, confusion, désorientation
- problèmes de concentration, ralentissement de la pensée, perte de mémoire, des problèmes de mémoire (nouvelle apparition, changement soudain ou sévérité accrue)
- calculs rénaux, uriner de façon fréquente ou douloureuse

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 100)

- niveau d'acide augmenté dans le sang (peut causer des difficultés respiratoires, y compris un essoufflement, perte d'appétit, nausées, vomissements, fatigue excessive, et battements cardiaques rapides ou irréguliers)
- diminution ou perte de la transpiration (en particulier chez les jeunes enfants exposés à de fortes températures)
- avoir des pensées d'autoumutilation grave, essayer de se provoquer de graves automutilations
- perte d'une partie du champ visuel

Rares (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 1 000)

- glaucome – blocage du fluide au niveau de l'œil entraînant une augmentation de la pression dans l'œil, une douleur, ou une vision diminuée

D'autres effets indésirables incluent les suivants, s'ils deviennent graves, parlez-en à votre médecin ou pharmacien :

Très fréquents (pouvant affecter plus d'une personne sur 10)

- nez bouché, nez qui coule ou mal de gorge
- picotements, douleurs et/ou engourdissements de différentes parties du corps
- somnolence, fatigue
- sensations vertigineuses
- nausées, diarrhée
- perte de poids

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à une personne sur 10)

- anémie (faible numération des globules rouges)
- réaction allergique (comme une démangeaison, gonflement du visage)
- perte d'appétit, diminution de l'appétit
- agression, agitation, colère, comportement difficile à s'endormir ou à rester endormi
- problèmes ou troubles du langage
- maladresse ou manque de coordination
- diminution de la capacité à effectuer des tâches
- diminution, perte, ou pas de goût
- tremblements ou secousses musculaires et incontrôlables des yeux
- perturbation visuelle, comme une diminution de la vision, troubles de l'accord
- sensation de tourbillon (vertiges), bourdonnements dans l'oreille
- engourdissement

Lot: PL1335A

Per: 12/2022

PPV: 22DH60



Laroxyl® 40 mg/ml

Solution buvable en gouttes

Amitriptyline

Composition

Solution buvable ~~à 4%~~ à 4% d'amitriptyline (présente sous forme de chlorhydrate d'amitriptyline)

Excipients : alcool éthylique, glycerine, eau purifiée.

Excipients à effet notoire : alcool éthylique, glycerine.

Flacon compte-gouttes de 20 ml. 1 goutte = 1 mg.

Dans quels cas utiliser ce médicament (indications)

Ce médicament est un antidépresseur.

Il est indiqué :

- dans des épisodes dépressifs d'intensité légère, modérée ou sévère,

- dans certaines douleurs ne répondant pas aux antalgiques habituels,

- dans l'épilepsie nocturne de l'enfant (émission involontaire d'urine la nuit).

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (contre-indications)

Faites attention avec LAROXYL® 40 mg/ml, solution buvable :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- allergie connue à l'amitriptyline

- risque de glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),

- difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,

- infarctus du myocarde récent,

- traitement par un autre antidépresseur (iproniazide, nialamide) ou par le seudoxyde.

Le médicament ne doit généralement pas être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

- traitement par un autre antidépresseur (moclobémide, toloxatone) ou par des médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine ou apparentés, et adréraline, noradrénaline, dopamine par voie injectable).

Mises en garde spéciales

Ne pas interrompre brutalement le traitement.

De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées, malaises, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est recommandé de réduire progressivement les doses et de surveiller tout particulièrement le patient durant cette période.

La prise concomitante d'amitriptyline avec de l'alcool, de la clonidine, de la guanafacine, un MAO-A sélectifs (moclobémide, toloxatone), du linézolide, ou un sympathomimétique alpha et bêta (voie parentérale) est déconseillée (voir Interactions).

Comme pour tous les autres antidépresseurs, l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours. Il est donc important de poursuivre le traitement régulièrement, même en l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin.

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

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles

anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout à suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement. Vous êtes très susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants:

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires d'auto-agression dans le passé.

- si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Précautions d'emploi

Insomnie ou nervosité en début de traitement peuvent justifier une diminution de la posologie ou un traitement transitoire symptomatique.

En cas de surcharge manuelle fréquente, le traitement par l'amitriptyline sera interrompu et, le plus souvent, un neuroleptique sédatif sera prescrit.

Chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents d'épilepsie, il est prudent de renforcer la surveillance clinique et électrique, en raison de la possibilité d'abaissement du seuil épileptogène. La survenue de crises convulsives impose l'arrêt du traitement.

L'amitriptyline doit être utilisée avec prudence :

- chez le sujet âgé présentant :

- une très grande sensibilité à l'hypotension orthostatique et à la sedation;

- une constipation chronique (risque d'iléus paralytique);

- une éventuelle hypertrophie prostatique;

- chez les sujets porteurs de certaines affections cardiovasculaires, en raison des effets quinidiniques, tachycardisants et hypotenseurs de cette classe de produits;

- chez les patients présentant des neuropathies avec troubles neurovégétatifs sévères, en raison de l'augmentation du risque d'hypotension orthostatique;

- dans les insuffisances hépatiques et rénales, en raison du risque de surdosage (voir Pharmacocinétique).

Ce médicament contient 2,5 mg d'alcool par goutte. Il est déconseillé chez les patients souffrant de maladie du foie, d'alcoolisme, d'épilepsie, de même que chez les femmes enceintes.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Vous ne devez pas prendre ce médicament en même temps que certains autres médicaments de la dépression (iproniazide, nialamide) ou le seudoxyde. Vous ne devez généralement pas prendre ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin, en même temps que :

- certains médicaments de la dépression (moclobémide, toloxatone)

- certains médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine et apparentés, et

adrénaline, noradrénaline, dopamine par voie injectable).

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse, allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut vous être prescrit ou maintenu durant votre grossesse. Dans le cas où ce traitement doit être pris jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire dans la mesure où certains effets du traitement peuvent se manifester aussi chez l'enfant.

Ce médicament passe en faibles quantités dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter d'allaiter pendant la durée du traitement.

De manière générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un médicament.

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'attention est attirée sur la somnolence et la baisse de vigilance attachées à l'emploi de ce médicament.

Posologie / Mode et voie d'administration / Durée de traitement

Voie orale. Avaler le médicament avec un peu d'eau.

Le traitement est habituellement de plusieurs mois (de l'ordre de 6 mois).

N'arrêtez pas votre traitement sans avis médical, même si vous ressentez une amélioration.

Dans tous les cas se conformer strictement à la prescription médicale.

Conduite à tenir en cas de surdosage

Prenez immédiatement un médecin qui prendra les dispositions nécessaires.

Risque de syndrome de sevrage

De rares cas de syndrome de sevrage (maux de tête, malaises, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement ne pas interrompre celui-ci sans l'avis de votre médecin.

Effets non souhaités et gênants (effets indésirables) :

Ils découlent pour la plupart des propriétés pharmacologiques des antidépresseurs imipriminiques.

• L'effet aux effets périphériques de la molécule sont habituellement bénins et cèdent le souvent à la poursuite du traitement ou à réduction de la posologie.

- effet anticholinergique (par ordre de fréquence décroissante) : sécheresse de la bouche, constipation, troubles de l'accommodation, tachycardie, sueurs, troubles de la miction éventuellement rétention urinaire;

- effet adréno-yoltique : hypotension orthostatique, impuissance.

• L'effet aux effets centraux :

- fréquemment observée : somnolence ou séduction (effet antihistaminique), plus marquée en début

de traitement;

- beaucoup plus rares : tremblements, crises convulsives sur terrain prédisposé, états confusionnels transitoires, syndrome sérotoninergique (en association).

• Liés à la nature même de la maladie dépressive :

- levée de l'inhibition psychomotrice, avec risque suicidaire;

- inversion de l'humeur avec apparition d'épisodes maniaques;

- réactivation d'un délire chez les sujets psychotiques;

- manifestations paroxysmatiques d'anxiété.

Des cas d'idées et de comportements suicidaires ont été rapportés durant le traitement par LAROXYL® ou peu après son arrêt (voir mises en garde et précautions d'emploi).

• Les antidépresseurs imipriminiques peuvent également entraîner :

- prise de poids,

- troubles de la conduction ou du rythme (avec des doses élevées),

- troubles endocriniens: hypertrophie mammaire, galactorrhée,

- bouffées de chaleur,

- réactions cutanées allergiques,

- dysarthrie,

- hépatites cytolytiques ou cholestastiques exceptionnelles,

- troubles hématologiques: hyperéosinophilie, leucopénie, agranulocytose, thrombopénie,

réalisées de 500000
cas de morts
fractures
thromboemboliques (SRS) ou
canisme

pas dans la
lors de l'insu
re

re

as

re

Laroxyl®

Amitriptyline

PPV:39DH80

PER:03/23

LOT: J671

avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé dans le cas suivant : antécédent d'allergie à l'un des constituants du comprimé.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de

du glucose et du

lactase (maladies

Précautions d'emploi

EN CAS DE DOULEUR, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN

Prise ou utilisation de médicaments

Si vous prenez ou autre médicament,

71,30



avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé dans le cas suivant : antécédent d'allergie à l'un des constituants du comprimé.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de

du glucose et du

lactase (maladies

Précautions d'emploi

EN CAS DE DOULEUR, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN

Prise ou utilisation de médicaments

Si vous prenez ou autre médicament,

71,30



avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé dans le cas suivant : antécédent d'allergie à l'un des constituants du comprimé.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de

du glucose et du

lactase (maladies

Précautions d'emploi

EN CAS DE DOULEUR, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN

Prise ou utilisation de médicaments

Si vous prenez ou autre médicament,

71,30



avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé dans le cas suivant : antécédent d'allergie à l'un des constituants du comprimé.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de

du glucose et du

lactase (maladies

Précautions d'emploi

EN CAS DE DOULEUR, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN

Prise ou utilisation de médicaments

Si vous prenez ou autre médicament,

71,30



avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé dans le cas suivant : antécédent d'allergie à l'un des constituants du comprimé.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de

du glucose et du

lactase (maladies

Précautions d'emploi

EN CAS DE DOULEUR, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN

Prise ou utilisation de médicaments

Si vous prenez ou autre médicament,

71,30



avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé dans le cas suivant : antécédent d'allergie à l'un des constituants du comprimé.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de

du glucose et du

lactase (maladies

Précautions d'emploi

EN CAS DE DOULEUR, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN

Prise ou utilisation de médicaments

Si vous prenez ou autre médicament,

71,30



avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé dans le cas suivant : antécédent d'allergie à l'un des constituants du comprimé.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de

du glucose et du

lactase (maladies

Précautions d'emploi

EN CAS DE DOULEUR, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN

Prise ou utilisation de médicaments

Si vous prenez ou autre médicament,

71,30



avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé dans le cas suivant : antécédent d'allergie à l'un des constituants du comprimé.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de

du glucose et du

lactase (maladies

Précautions d'emploi

EN CAS DE DOULEUR, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN

Prise ou utilisation de médicaments

Si vous prenez ou autre médicament,

71,30



avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé ?

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé dans le cas suivant : antécédent d'allergie à l'un des constituants du comprimé.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de

du glucose et du

lactase (maladies

Précautions d'emploi

EN CAS DE DOULEUR, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN

Prise ou utilisation de médicaments

Si vous prenez ou autre médicament,

71,30



possibles du traitement.

Si vous prenez CILENTRA® pendant les trois derniers mois de votre grossesse, vous devez savoir que les effets suivants peuvent survenir chez votre nouveau-né: troubles de la respiration, coloration bleue de la peau, convulsions, variations de la température corporelle, difficultés d'alimentation, vomissements, hypoglycémie, contraction ou relâchement musculaire, réflexes vifs, tremblements, trémulations, irritabilité, léthargie, pleurs constants, somnolence et troubles du sommeil. Si votre nouveau-né présente l'un de ces symptômes, veuillez contacter votre médecin immédiatement.

Assurez-vous que votre sage-femme et/ou votre médecin sachent que vous prenez CILENTRA®. En cas de prise pendant la grossesse, en particulier au cours des 3 derniers mois de grossesse, les médicaments tels que CILENTRA® peuvent augmenter le risque d'une maladie grave chez le bébé, appelée hypertension artérielle pulmonaire persistante (HTAP) du nouveau-né, qui se manifeste par une respiration plus rapide de votre bébé et l'apparition d'une coloration bleutée de la peau. Ces symptômes apparaissent généralement au cours des 24 premières heures après la naissance. Si cela survient chez votre bébé, contactez immédiatement votre sage-femme et/ou votre médecin.

En cas d'utilisation pendant la grossesse, CILENTRA® ne devra jamais être arrêté brutalement.

DEMANDEZ CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.

Informations importantes concernant certains composants de CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables:
CILENTRA® contient du lactose.

Conduite et utilisation des machines :

Il est déconseillé de conduire un véhicule ou d'utiliser une machine tant que vous ne connaissez pas les effets de CILENTRA® sur vous.

3. COMMENT PRENDRE CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables?

Posologie

Si vous avez l'impression que l'effet de CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Respectez strictement les consignes données par votre médecin. En cas de

environnement,

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables ?

La substance active est :

Escitalopram oxalate

Équivalent En Escitalopram 10 mg

Pour un comprimé pelliculé sécable.

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline, Lactose monohydraté, Copovidone, Amidon de maïs, Cellulose microcristalline silicifiée, Croscarmellose sodique, Talc purifié, Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, OPADRY OY-S-589 10 (blanc).

Qu'est-ce que CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente en boîtes de 14 et 28 comprimés pelliculés sécables, dosés à 10 mg d'escitalopram oxalate. Les comprimés sont conditionnés dans des blisters en PVC-PA/ALU.

NE PAS DEPASSER LA DATE limite D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITION

CONDITION

GTIN: 1611801300317

Tableau A(L)

Lot No.: ABO2998

DATE DE R

EXP: 11/2021

Février 201

S.N.: AA268180737775



Importé par:

SUN PHARMACEUTICALS
169, Avenue Hassan 1er, 4, TED

PPV: 71 DH 80

Sous licence de:

Sun Pharmaceutical Industries Ltd
Village Ganguwala, Paonta Sahib,
Distt. Sirmour, Himachal Pradesh-173 025, Inde.

CILENTRA® 10 mg

(Escitalopram), comprimés pelliculés sécables

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

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre 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, car cela pourrait lui être nocif.

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CILENTRA® contient de l'escitalopram qui appartient à un groupe d'antidépresseurs appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS). Ces médicaments agissent sur le système sérotoninergique dans le cerveau en augmentant le taux de sérotonine. Les dysfonctionnements du système sérotoninergique sont considérés comme un facteur important dans le développement de la dépression et des pathologies associées.

CILENTRA® est indiqué dans le :

- traitement des épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés).
- traitement du trouble panique avec ou sans agoraphobie.
- traitement du trouble «anxiété sociale» (phobie sociale).
- traitement du trouble anxiété généralisée.
- traitement des troubles obsessionnels compulsifs.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables ?

Ne prenez jamais CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables si :

- vous êtes allergique (hypersensible) à l'escitalopram ou à l'un des autres composants contenus dans CILENTRA®.
- vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélegiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linezolid (un antibiotique).

doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Adultes

Dépression

La posologie habituellement recommandée de CILENTRA® est de 10 mg par jour à une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Trouble panique

La posologie initiale de CILENTRA® au cours de la première semaine de traitement est de 5 mg par jour en une prise, puis une augmentation à 10 mg par jour est effectuée. La posologie pourra être encore augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Trouble anxiété sociale

La posologie habituellement recommandée de CILENTRA® est de 10 mg par jour en une prise. Votre médecin pourra diminuer la posologie à 5 mg par jour ou l'augmenter jusqu'à un maximum de 20 mg par jour, selon votre réponse au traitement.

Trouble anxiété généralisée

La posologie habituellement recommandée de CILENTRA® est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Troubles obsessionnels compulsifs

La posologie habituellement recommandée de CILENTRA® est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Personnes âgées de plus de 65 ans

La posologie recommandée est de 5 mg par jour en une prise.

Enfants et adolescents

CILENTRA®

adolescent

Mode d'ad

Vous pouv

les comprim

Durée de

Environ

commenc

vous tard

Ne change

parlé avec

Continuez à

recommande

peuvent réappar

au moins six mo

is à partir du

GTIN: 16118001300300

Lot No.: AB17051

EXP: 12/2021

S.N.: AA008675366343



PPV: 126 DH 00

LIMITED

Méd

Si vous avez pris plus de

que vous n'auriez dû :

Prévenez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien et allez à l'hôpital le plus proche. Faites-le même en l'absence d'effets gênants. Certains des signes de surdosage peuvent être des sensations vertigineuses, des tremblements, une agitation, des convulsions, un coma, des nausées, des vomissements, une perturbation du rythme cardiaque, une diminution de la tension artérielle et des difficultés respiratoires.

CILENTRA® 10 mg

(Escitalopram), comprimés pelliculés sécables

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

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre 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, car cela pourrait lui être nocif.

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CILENTRA® contient de l'escitalopram qui appartient à un groupe d'antidépresseurs appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS). Ces médicaments agissent sur le système sérotoninergique dans le cerveau en augmentant le taux de sérotonine. Les dysfonctionnements du système sérotoninergique sont considérés comme un facteur important dans le développement de la dépression et des pathologies associées.

CILENTRA® est indiqué dans le :

- traitement des épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés).
- traitement du trouble panique avec ou sans agoraphobie.
- traitement du trouble «anxiété sociale» (phobie sociale).
- traitement du trouble anxiété généralisée.
- traitement des troubles obsessionnels compulsifs.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables ?

Ne prenez jamais CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables si :

- vous êtes allergique (hypersensible) à l'escitalopram ou à l'un des autres composants contenus dans CILENTRA®.
- vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélegiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linezolid (un antibiotique).

doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Adultes

Dépression

La posologie habituellement recommandée de CILENTRA® est de 10 mg par jour à une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Trouble panique

La posologie initiale de CILENTRA® au cours de la première semaine de traitement est de 5 mg par jour en une prise, puis une augmentation à 10 mg par jour est effectuée. La posologie pourra être encore augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Trouble anxiété sociale

La posologie habituellement recommandée de CILENTRA® est de 10 mg par jour en une prise. Votre médecin pourra diminuer la posologie à 5 mg par jour ou l'augmenter jusqu'à un maximum de 20 mg par jour, selon votre réponse au traitement.

Trouble anxiété généralisée

La posologie habituellement recommandée de CILENTRA® est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Troubles obsessionnels compulsifs

La posologie habituellement recommandée de CILENTRA® est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Personnes âgées de plus de 65 ans

La posologie recommandée est de 5 mg par jour en une prise.

Enfants et adolescents

CILENTRA®

adolescent

Lot No.: AB17051

EXP.: 12/2021

S.N.: AA008675366343



LC

LIMITED

PPV: 126 DH 00

Méd

Si vous avez pris plus de

que vous n'auriez dû :

Prévenez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien et allez à l'hôpital le plus proche. Faites-le même en l'absence d'effets gênants. Certains des signes de surdosage peuvent être des sensations vertigineuses, des tremblements, une agitation, des convulsions, un coma, des nausées, des vomissements, une perturbation du rythme cardiaque, une diminution de la tension artérielle et une faiblesse.

CILENTRA® 10 mg

(Escitalopram), comprimés pelliculés sécables

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

- Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre 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, car cela pourrait lui être nocif.

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables ?
3. COMMENT PRENDRE CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CILENTRA® contient de l'escitalopram qui appartient à un groupe d'antidépresseurs appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS). Ces médicaments agissent sur le système sérotoninergique dans le cerveau en augmentant le taux de sérotonine. Les dysfonctionnements du système sérotoninergique sont considérés comme un facteur important dans le développement de la dépression et des pathologies associées.

CILENTRA® est indiqué dans le :

- traitement des épisodes dépressifs majeurs (c'est-à-dire caractérisés).
- traitement du trouble panique avec ou sans agoraphobie.
- traitement du trouble «anxiété sociale» (phobie sociale).
- traitement du trouble anxiété généralisée.
- traitement des troubles obsessionnels compulsifs.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables ?

Ne prenez jamais CILENTRA®, comprimés pelliculés sécables si :

- vous êtes allergique (hypersensible) à l'escitalopram ou à l'un des autres composants contenus dans CILENTRA®.
- vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélegiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linezolid (un antibiotique).

doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Adultes

Dépression

La posologie habituellement recommandée de CILENTRA® est de 10 mg par jour à une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Trouble panique

La posologie initiale de CILENTRA® au cours de la première semaine de traitement est de 5 mg par jour en une prise, puis une augmentation à 10 mg par jour est effectuée. La posologie pourra être encore augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Trouble anxiété sociale

La posologie habituellement recommandée de CILENTRA® est de 10 mg par jour en une prise. Votre médecin pourra diminuer la posologie à 5 mg par jour ou l'augmenter jusqu'à un maximum de 20 mg par jour, selon votre réponse au traitement.

Trouble anxiété généralisée

La posologie habituellement recommandée de CILENTRA® est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Troubles obsessionnels compulsifs

La posologie habituellement recommandée de CILENTRA® est de 10 mg par jour en une prise. La posologie pourra être augmentée par votre médecin jusqu'à un maximum de 20 mg par jour.

Personnes âgées de plus de 65 ans

La posologie recommandée est de 5 mg par jour en une prise.

Enfants et adolescents

CILENTRA®

adolescent

Lot No.: AB17051

EXP.: 12/2021

S.N.: AA008675366343



LC

LIMITED

PPV: 126 DH 00

Méd

Si vous avez pris plus de

que vous n'auriez dû :

Prévenez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien et allez à l'hôpital le plus proche. Faites-le même en l'absence d'effets gênants. Certains des signes de surdosage peuvent être des sensations vertigineuses, des tremblements, une agitation, des convulsions, un coma, des nausées, des vomissements, une perturbation du rythme cardiaque, une diminution de la tension artérielle et une faiblesse.

Docteur Mounir EZZOUBI

Neurologue

Electroencéphalogramme (EEG)

Electromyogramme (EMG)

Diplômé de l'Université Libre de Bruxelles

Ancien Chef de Clinique aux Hôpitaux de Lille

Ancien Interne au CHU de Dijon

دكتور منير الزوبي

أخصائي في أمراض الدماغ والجهاز العصبي

التخطيط الكهربائي للدماغ (الشبكة)

التخطيط الكهربائي للعضلات والأعصاب

خريج كلية الطب ببروكسيل

طبيب سابق

بمستشفيات فرنسا

Compte Rendu d'Electroencéphalogramme Concernant Mme EL ARROUMI Malika

Casablanca, le 03/06/2020

Médecin prescripteur : Dr.M.EZZOUBI.

Interprétation :

Le rythme prédominant est alpha à 9 Hz micro volté réparti de façon symétrique, il réagit bien à l'ouverture et à la fermeture des yeux.

Présence de rythme rapide à 15 Hz dans les régions antérieures

Il n'y a pas de foyer épileptique, ni d'activité paroxystique.

La stimulation lumineuse intermittente et l'hyperpnée n'ont pas d'effet sur le tracé.

Conclusion :

L'électroencéphalogramme est compatible avec l'état anxieux de la patiente.

Docteur Mounir EZZOUBI
Neurologue

Dr. Mounir EZZOUBI
 Neurologue
 اخصائي في أمراض الدماغ والجهاز العصبي
 5, Rue Soumia, Rue Gallien - Quartier des Hôpitaux
 Casablanca - Tél: 0522 48 53 61

Docteur Mounir EZZOUBI

Neurologue

Electroencéphalogramme (EEG)

Electromyogramme (EMG)

Diplômé de l'Université Libre de Bruxelles

Ancien Chef de Clinique aux Hôpitaux de Lille

Ancien Interne au CHU de Dijon

الدكتور مونير الزوبي

أخصائي في أمراض الدماغ والجهاز العصبي

التخطيط الكهربائي للدماغ (الشبكة)

التخطيط الكهربائي للمضلاط والأعصاب

خريج كلية الطب ببروكسل

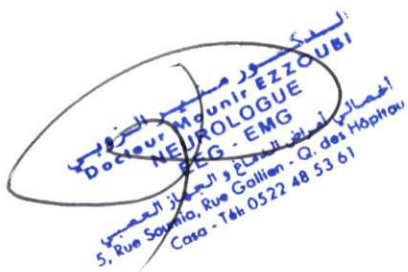
طبيب سابق

بمستشفيات فرنسا

Casablanca, le : 03/06/20

EL ARROUMI Malika

EEG



أخصائي في أمراض الدماغ والجهاز العصبي
Dr. Mounir EZZOUBI
NEUROLOGUE
EEG - EMG
5, Rue Soumia, Rue Gallien, Quartier des Hôpitaux - Casablanca
Tél : 05 22 48 53 61 / 06 62 15 93 32 - E-mail : mounir.ezzoubi@gmail.com

Docteur Mounir EZZOUBI

Neurologue

Electroencéphalogramme (EEG)

Electromyogramme (EMG)

Diplômé de l'Université Libre de Bruxelles

Ancien Chef de Clinique aux Hôpitaux de Lille

Ancien Interne au CHU de Dijon

الدكتور مونير الزوبعي

أخصائي في أمراض الدماغ والجهاز العصبي

التخطيط الكهربائي للدماغ (الشبكة)

التخطيط الكهربائي للمضلات والأعصاب

خريج كلية الطب ببروكسيل

طبيب سابق

بمستشفيات فرنسا

03.06.2020

Casablanca, le :

Note d'honoraire

NOM ET PRENOM : EL ARROUMI Malika

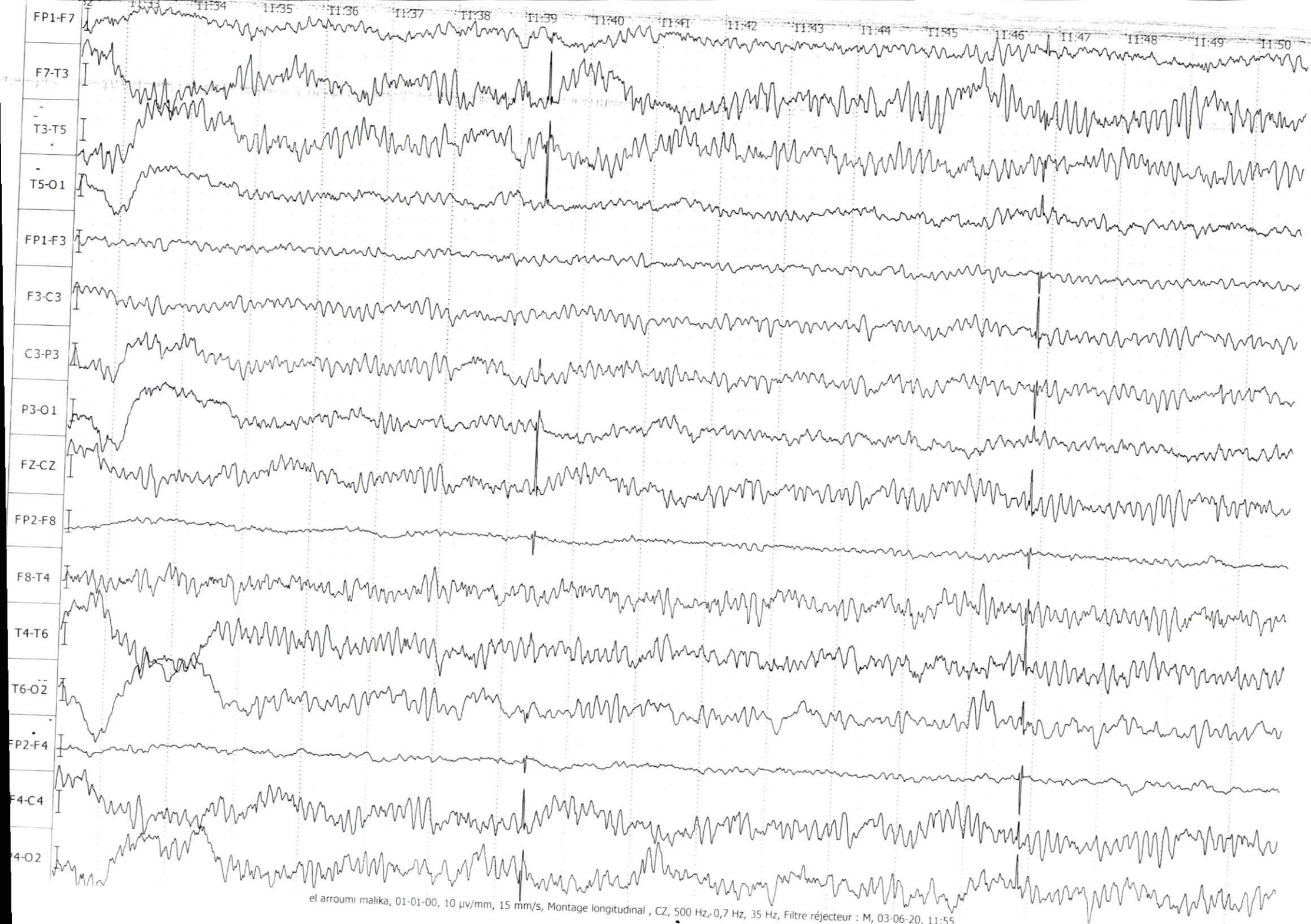
Consultation spécialisé : **300.00** Dhs

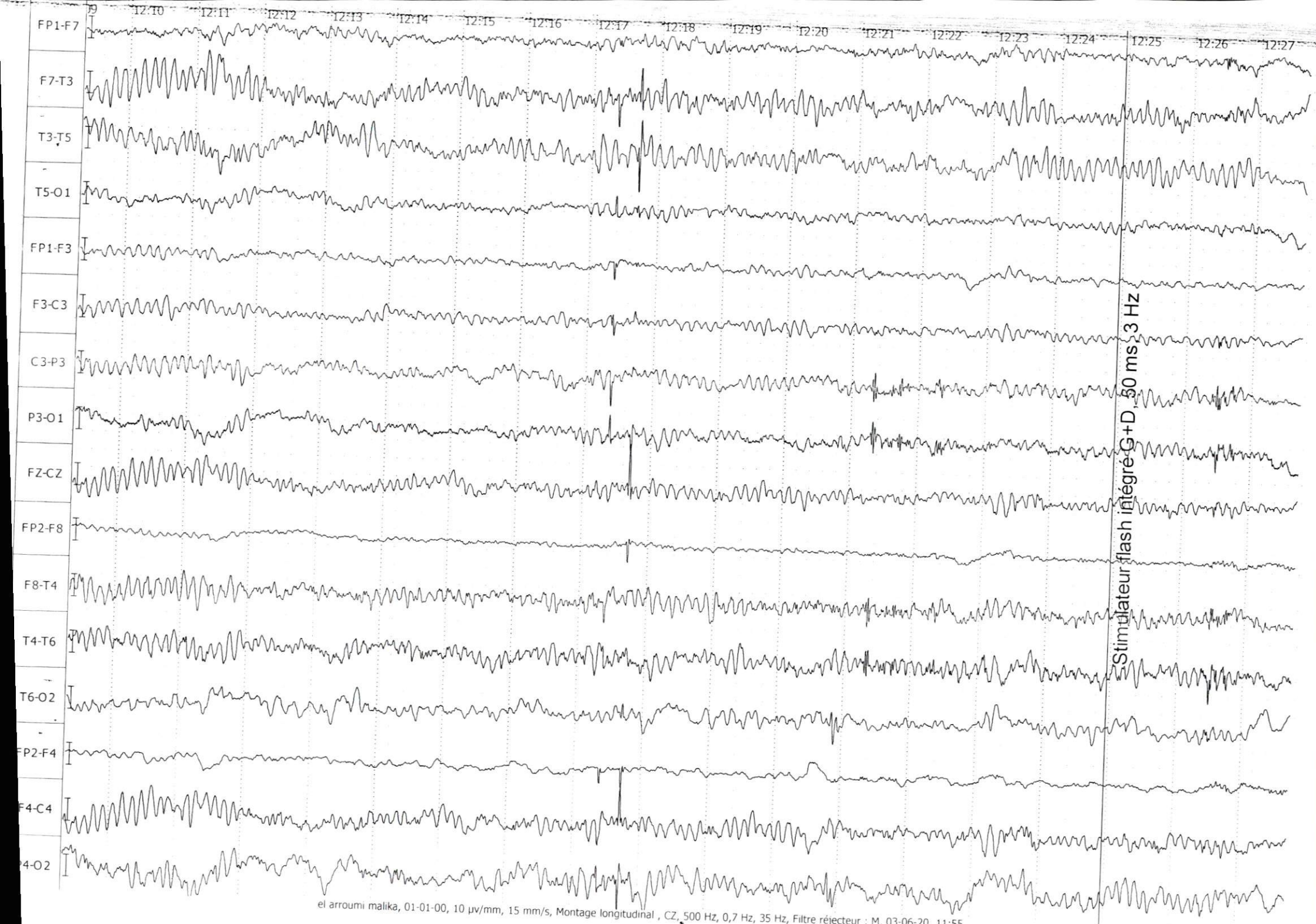
Electroencéphalogramme (K30) : **700.00** Dhs

Total : 1000.00 Dh.

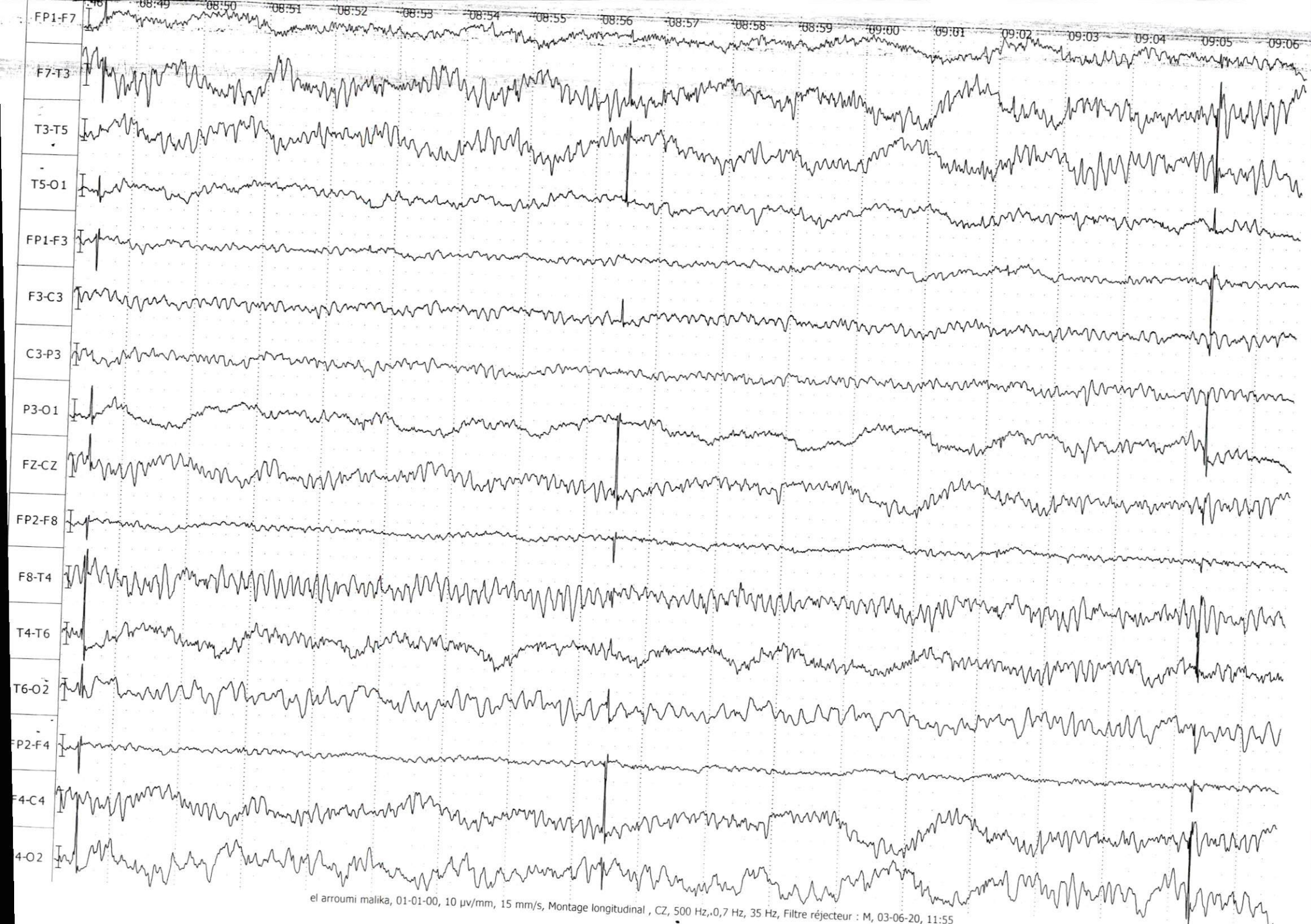
Arrêtée la présente facture à la somme de : **Mille Dirhams.**

الدكتور مونير الزوبعي
Dr. Mounir EZZOUBI
Neurologue
EEG, EMG
أخصائي أمراض الدماغ والجهاز العصبي
5, Rue Soumia, Rue Gallien - Q. des Hôpitaux
Casa - Tel: 0522 48 53 61

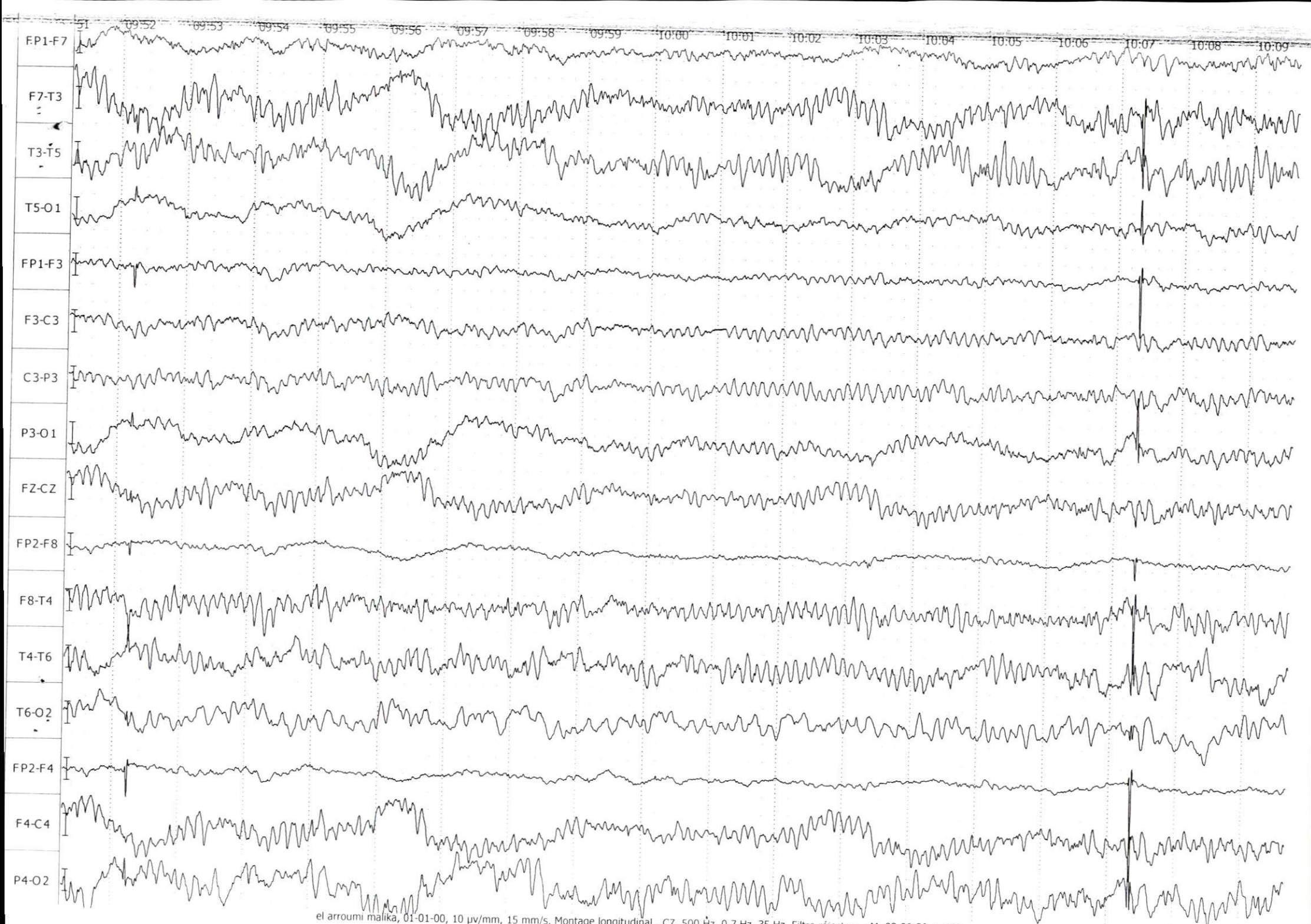




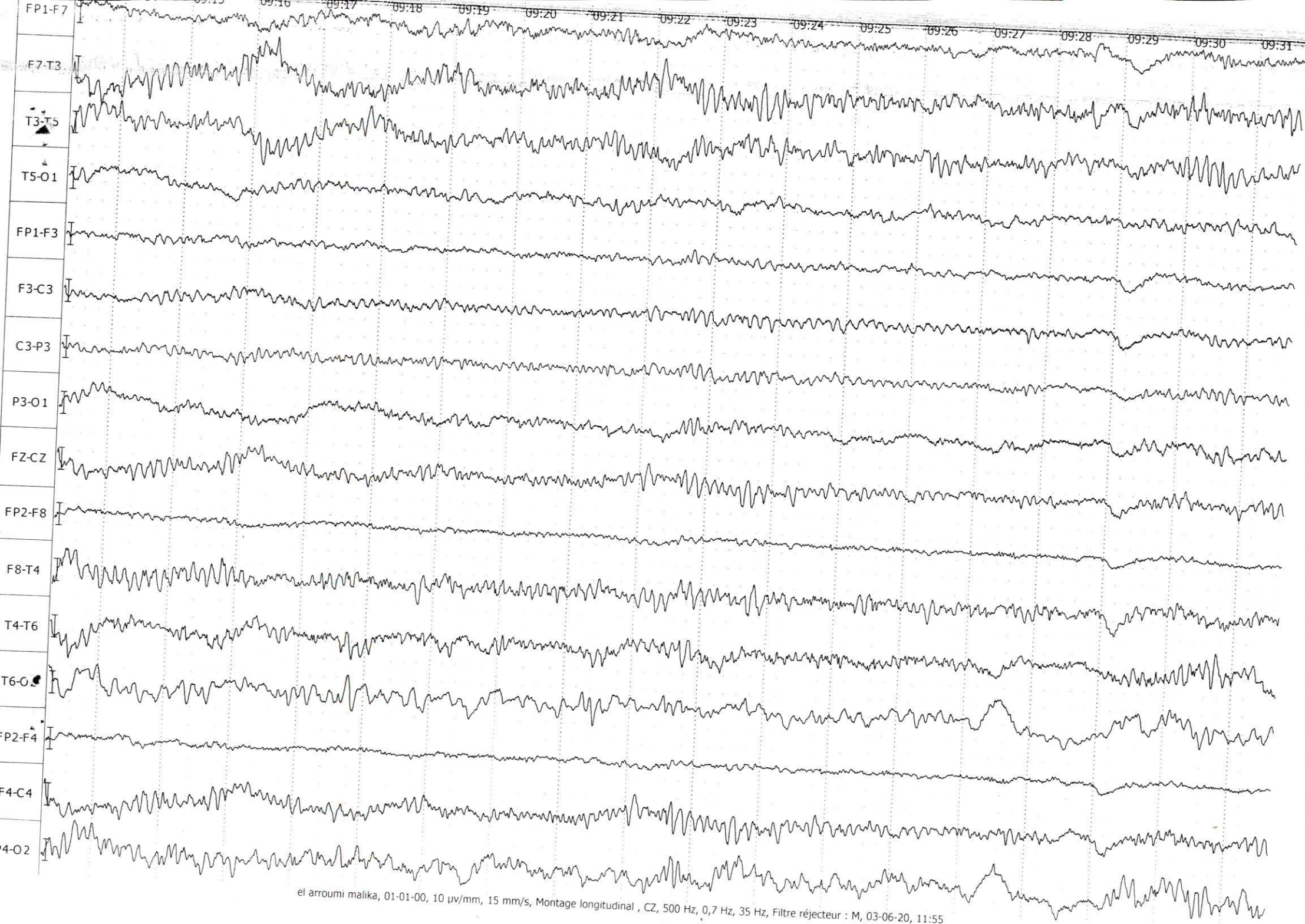
el arroumi malika, 01-01-00, 10 μ V/mm, 15 mm/s, Montage longitudinal , CZ, 500 Hz, 0,7 Hz, 35 Hz, Filtre réjecteur : M, 03-06-20, 11:55



el arroumi malika, 01-01-00, 10 μ V/mm, 15 mm/s, Montage longitudinal , CZ, 500 Hz, 0,7 Hz, 35 Hz, Filtre réjecteur : M, 03-06-20, 11:55



el arroumi malika, 01-01-00, 10 μ V/mm, 15 mm/s, Montage longitudinal, CZ, 500 Hz, 0,7 Hz, 35 Hz, Filtre réjecteur : M, 03-06-20, 11:55



el arroumi malika, 01-01-00, 10 μ V/mm, 15 mm/s, Montage longitudinal , CZ, 500 Hz, 0,7 Hz, 35 Hz, Filtre réjecteur : M, 03-06-20, 11:55