

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

Conditions générales :

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

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

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

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.

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19- 062748

ND: 34366

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 839 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : RAHMOUNE EP ZIDANI FATNA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : 2692,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Abdeslam SEBTI
CARDIOLOGUE
33, Rue du Yamen (ex: Soldat Jouvence)
Bd. 11 Janvier - CASABLANCA
Tél: 05 22 22 44 75 81 - 05 22 31 57 70

Date de consultation : 15/07/2020

Nom et prénom du malade : RAHMOUNE EP Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : ALD 2 MUPRAS Depense

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 : Casa Le : 15/07/2020

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
11.2.22	visite		20	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DE L'UNION CASABLANCAISE Lot Amal - LARAU Abdelhak Senhaji - Casablanca Tél: 06 27 28 86 77 ICE: 001923899000876	15/07/2020	2392.20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

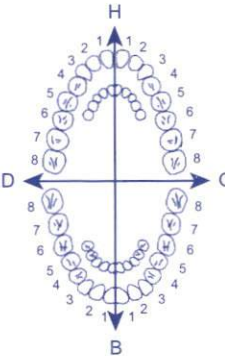
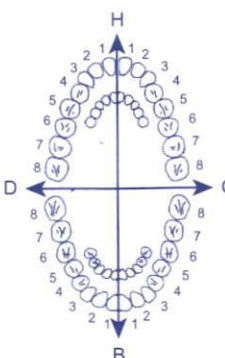
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient												
				Coefficient DES TRAVAUX											
				MONTANTS DES SOINS											
				DEBUT D'EXECUTION											
				FIN D'EXECUTION											
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE														
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D 00000000</td> <td>G 00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D 00000000	G 00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX
	H														
	25533412	21433552													
	00000000	00000000													
	D 00000000	G 00000000													
	35533411	11433553													
	B														
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS												
			DATE DU DEVIS												
			DATE DE L'EXECUTION												

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

عيادة تشخيص واستكشاف أمراض القلب والشرايين Cabinet de Consultation et d'Exploration Cardio Vasculaire

Dr. Abdesselam SEBTI
Cardiologue
Diplôme de la Faculté de Médecine
de Toulouse - France



الدكتور عبد السلام السبيتي
اختصاصي في أمراض القلب
خريج كلية الطب بتولوز - فرنسا

Casablanca, le 15 - 7 - 2022

PHARMACIE DE L'UNION
S.A.R.L. A. EL FIDA
A. Angie 80, Casablanca
Lot Amal 5011 - Casablanca
Et Abdeljalil 06 22 28 98 77
ICE : 00352388000076

Handwritten medical notes and prescriptions in Arabic and French, including drug names like Aspirin, Nitroglycerin, and various dosages. The notes are written in blue ink on a white background. There are several circular stamps with the text 'A.S.' and 'S.V.' repeated multiple times. At the bottom right, there is a stamp for 'Dr. Abdesslam SEBTI CARDIOLOGUE' with contact information.

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubair bnou al aquam roches
noires casablanca

INEXTIUM

40 mg

Cpr GR

Boite 14

641/15DMP/21/NRQ P.P.V:123,60 DH



SYNTHEMEDIC

22 rue zoubair bnou al aquam roches
noires casablanca

INEXTIUM

40 mg

Cpr GR

Boite 14

641/15DMP/21/NRQ P.P.V:123,60 DH

6 118001 020607

SYNTHEMEDIC

22 rue zoubair bnou al aquam roches
noires casablanca

INEXTIUM

40 mg

Cpr GR

Boite 14

641/15DMP/21/NRQ P.P.V:123,60 DH



ATENOR® 100 mg

Comprimés sécables

Aténolol

Boîtes de 14 ; 28 ou 56

1. Veuillez
2. Gardez
3. Si vous
4. Ce médic
5. Si vous
6. Ceci s'a

71.00

ATENOR® 100 mg

56 comprimés



6 118000 120070

Que contient

1. Qu'est-ce
2. Quelles son
3. Comprimés
4. Quels s
5. Comm
6. Informé

1. QU'EST-IL

Classe

Indicat

Ce m^{ar} Maroc

effets

Ce m^{ar}

• Hyper

• Prévi

• Après un infarctus du myocarde,

• Certains troubles du rythme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ATENOR?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Sans objet.

Contre-indications

Ne prenez jamais ATENOR :

- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives dans leurs formes sévères (formes sévères d'asthme et de maladie des bronches et des poumons avec encombrement),
- Insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (défaillance des fonctions du cœur non contrôlées par le traitement),
- Choc cardiogénique (choc d'origine cardiaque),
- Bloc auriculo-ventriculaire des second et troisième degrés non appareillés (certains cas de troubles de la conduction cardiaque),
- Angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en monothérapie) (variété de crises d'angine de poitrine),
- Maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire),
- Bradycardie importante (< 45 - 50 battements par minute) (ralentissement du rythme cardiaque),
- Phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères (troubles circulatoires symétriques des doigts avec engourdissements et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères),
- Phéochromocytome non traité (excroissance de la glande médullosurrénale sécrétant des substances provoquant une hypertension artérielle sévère),
- Hypotension (diminution de la pression artérielle),

ndre ce
vous.

ou votre

ne s'les

n à votre

rait pas

ATENOR,

S CAS

F.

ts, (dits

aire.

- Hypersensibilité à l'Aténolol ou à un autre médicament appartenant à la classe des bêta-bloquants.
- Antécédent de réaction anaphylactique.
- Allaitement.
- Association à la floctafénine (médicament du système d'autres médicaments).

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

NE JAMAIS ARRÊTER BRUTALEMENT VOTRE MÉDECIN.

La prise de ce médicament est déconseillée si vous prenez ou le verapamil (médicaments pour d'autres médicaments).

Précautions d'emploi

Prévenir le médecin en cas de insuffisance rénale, certaines maladies (Raynaud).

Si vous devez subir une intervention chirurgicale, vous devez informer le médecin.

Autres médicaments et ATENOR

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE pris avec la floctafénine (médicament de la double circulation nerveuse) (voir Contre-indications). Ce médicament DOIT ÊTRE évité avec le diltiazem ou le verapamil (médicaments pour la garde spéciale).

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament obtenu sans ordonnance, consultez votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits diététiques

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être utilisé. Si ce traitement est pris en fin de grossesse, le nouveau-né est nécessairement exposé à certains effets du traitement sans conséquence grave. Ce traitement est contre-indiqué pendant l'allaitement. Demandez conseil à votre médecin avant de prendre tout médicament.

Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que ce médicament agit sur le principe actif pouvant induire une baisse de la fréquence cardiaque lors des contrôles antidopage.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules

Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE ATENOR?

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

Posologie

La posologie est variable en fonction de la maladie à traiter.

Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés entiers.

Fréquence d'administration

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER À LA

PRESCRIPTION MÉDICALE.

Durée de traitement

Dans la majorité des affections, le traitement est prolongé de quelques mois ou années.

أطينور 100 ملغ

أطينولول

أقراص قابلة للكسر

علبة من 56,28,14

37.00

طوله لأي شخص

يعرض جفتي لم

ATEN R[®] 100 mg

28 comprimés



6 118000 120063

تم بقرأة هذه
- احتفظ بهذه
- في حال كانت
- إن هذا الدواء
- حتى وإن كان
- قد بالاعمال
- يتم ذكره في هذه الشرة

تحتوي هذه الشرة على
1. ماهو أطينور وماهي
2. قبل القيام باستخدامه
3. طريقة إعطاء أطينور
4. الأعراض الجانبية له
5. ظروف تخزين أطينور
6. معلومات إضافية
7. ماهو أطينور وما
اسم الدواء هو أطينور
الصف الصيدلي والع

هذا الدواء من حصرات بيتا / انتقائية

يستخدم أطينور في:

هذا الدواء هو "مفع بيتا". يقلل من تأثيرات معينة (ما يسمى تأثيرات بيتا) للنظام المتعاطفة للقلب والأوعية الدموية

ينصح بهذا الدواء في الحالات التالية:

ضغط مرتفع

الوقاية من التغيرات المؤلمة للنوبة الصدرية،

بعد احتشاء عضلة القلب،

اضطرابات على مستوى دقات القلب.

2. قبل القيام باستخدام أطينور:

يمنع استعمال أطينور في الحالات التالية:

يجب إخبار طبيبك إذا كنت تعاني أي من الحالات التالية:

• الربو أو مرض الانسداد الرئوي المزمن (أنواع شديدة من الربو وأمراض الشعب الهوائية و اختناق الرئتين)

• فشل على مستوى القلب دون الخضوع لعلاج.

• أزمة قلبية.

• الأشخاص الذين يعانون من خلل خطير في مسارات الرسالة الكهربائية للقلب مما يؤدي الى انخفاض وظيفة القلب (الدرجة 2 و 3 لكثرة القلب).

• نوبة برنسميتال (أنواع النوبة الصدرية)

• مرض الجيوب الأنفية

• ظاهرة رينو وحالات شديدة من اضطرابات الشرايين الطرفية (اضطرابات الدورة الدموية و اضطرابات الشرايين الطرفية)

• ورم القواتم دون الخضوع لعلاج (تضخم الغدة الكظرية مفرزًا مواد تؤدي إلى ارتفاع شديد لضغط الدم)

• ورم القواتم دون الخضوع لعلاج

• انخفاض ضغط الدم

• حساسية مفرطة للأطينولول

• سنق و أصليت بصنعة تحسية شديدة

• رضاعة طبيعية

• مع الفلوكيتينين (أدوية معالجة للألم) و مع السييتوبريد (أدوية الجهاز العصبي)

• مع الفلوكيتينين (أدوية معالجة للألم) و مع السييتوبريد (أدوية الجهاز العصبي)

الاحتياطات عند استعمال أطينور

TRIA TEC®

Ramipril

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

207100



TRIA TEC® Protect® 10mg
30 Comprimés



6 118000 060215

- In
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète de type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

TRIA TEC®

Ramipril

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

207100



TRIA TEC® Protect® 10mg
30 Comprimés



6 118000 060215

- In
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète de type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

TRIA TEC®

Ramipril

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

207100



TRIA TEC® Protect® 10mg
30 Comprimés



6 118000 060215

- In
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète de type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

LOT 200249
EXP 01/2025
PPV 45.20DH

LOT 200249
EXP 01/2025
PPV 45.20DH

LOT 200249
EXP 01/2025
PPV 45.20DH

LOT 200249
EXP 01/2025
PPV 45.20DH

LOT 200249
EXP 01/2025
PPV 45.20DH

LOT 200249
EXP 01/2025
PPV 45.20DH

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

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



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



6 118001 090280

Dans ce

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

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

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



CARDIOASPIRINE®

100 mg. comprimés gastro-résistants

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.



6 118001 090280

Dans cette notice

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST IL UTILISÉ ?

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

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



CARDIOASPIRINE®

100 mg. comprimés gastro-résistants

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.



6 118001 090280

Dans cette notice

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST IL UTILISÉ ?

1. Dénominatif du médicament :

ANXIO 6 mg, comprimé quadriséable
(Bromazepam)

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

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

2. Composition du médicament

Composition :

Bromazepam 6mg

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

Liste des Excipients à effet notoire : Lactose.

3. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

ANXIOLYTIQUES/DERIVÉS DE LA BENZODIAZEPINE

4. Indications thérapeutiques

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

5. Posologie

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

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

- Mode et voies d'administration :

Voie orale.

Avalez ce médicament avec un verre d'eau.

- Durée du traitement :

La durée du traitement doit être aussi brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12 semaines (voir Mises en garde).

6. Contre-indications

Ne prenez jamais ANXIO, comprimé quadriséable dans les cas suivants :

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

- insuffisance respiratoire grave,

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

- maladie grave du foie,

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

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

7. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

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

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

- dépression

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

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

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

- confusion, baisse de vigilance voire somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), insomnie, cauchemars, tension,

- modifications de la libido.

Effets indésirables Cutanés : Fréquence indéterminée

- éruptions cutanées, avec ou sans démangeaisons, urticaire.

Effets indésirables cardiaques : Fréquence indéterminée

- insuffisance cardiaque, y compris arrêt cardiaque

Effets indésirables respiratoires : Fréquence indéterminée

- diminution des capacités respiratoires

Effets indésirables digestifs : Fréquence indéterminée

- nausées, vomissements, constipation.

Effets indésirables du rein et des voies urinaires : Fréquence indéterminée

- incapacité à uriner

Effets indésirables oculaires : Fréquence indéterminée

- vision double.

Effets indésirables du système immunitaire : Fréquence indéterminée

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

Effets indésirables généraux : Fréquence indéterminée

- faiblesse musculaire, fatigue.

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

- chutes, fractures.

Déclaration des effets secondaires :

La déclaration des effets indésirables suspects est importante. Elle permet une surveillance des médicaments.

8. Mises en garde spéciales et précautions

Mises en garde spéciales :

Si une perte d'efficacité survient lors de l'augmentation de la dose.

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

- durée du traitement,

- dose,

- antécédents d'autres dépendances : médicaments, alcool, etc.

La dépendance peut survenir même en l'absence de dépendance antérieure.

Pour plus d'information, parlez-en à votre médecin.

Arrêter **BRUTALEMENT** ce traitement peut entraîner des symptômes graves.

Celui-ci se caractérise par des symptômes tels que anxiété, tension, douleurs musculaires, diarrhée, agitation, une irritabilité, des maux de tête, des extrémités, une sensibilité anormale à la douleur, des hallucinations, convulsions, perte de perception de la réalité.

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être discutées avec votre médecin.

La diminution très **PROGRESSIVE** des doses doit être recommandée.

Cela sera d'autant plus longue que le traitement aura été plus long.

Malgré la diminution progressive des doses, la gravité peut se produire, avec réapparition de l'insomnie et/ou de l'anxiété.

Des troubles de mémoire ainsi que des troubles de l'attention peuvent être associés à ce traitement.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

Ces troubles de la mémoire peuvent être associés à des troubles de l'attention.

Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des troubles de l'attention.

MIBRAL 5 mg et 10 mg, comprimés en boîte de 30.

Amlodipine

Veillez li
Gardez ce
Si vous a
médecin o
Ce médica
en cas de
Si l'un des
dans cette

avant de prendre ce médicament.

e, demandez plus d'informations à votre
donnez jamais à quelqu'un d'autre, même
if.
 Marquez un effet indésirable non mentionné
armacien.

1. Composition

Composition

La substance

MIBRAL 5 mg

Bésilate d'amlodipine

Quantité corres

Pour un comprimé

MIBRAL 10 mg

Bésilate d'amlodipine

Quantité correspondant à amlodipine: 10 mg

Pour un comprimé

Composition qualitative en excipients :

Cellulose microcristalline, lactose monohydraté, amidon glycolate de sodium, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

MIBRAL contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

3. Indications thérapeutiques :

MIBRAL est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, MIBRAL agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

4. Posologie :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie initiale recommandée de MIBRAL est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg de MIBRAL une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas MIBRAL avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés de MIBRAL à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

Il est important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais MIBRAL, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeoi

Mibral®

30 comprimés



6118000420170

53,00

MIBRAL 5 mg et 10 mg, comprimés en boîte de 30.

Amlodipine

Veillez à
Gardez ce
Si vous avez
médecin ou
Ce médicament
en cas de
Si l'un des
dans cette

avant de prendre ce médicament.

e, demandez plus d'informations à votre
donnez jamais à quelqu'un d'autre, même
if.
 Marquez un effet indésirable non mentionné
armacien.

1. Composition

Composition

La substance

MIBRAL 5 mg

Bésilate d'amlodipine

Quantité correspondante

Pour un comprimé

MIBRAL 10 mg

Bésilate d'amlodipine

Quantité correspondant à amlodipine: 10 mg

Pour un comprimé

Composition qualitative en excipients :

Cellulose microcristalline, lactose monohydraté, amidon glycolate de sodium, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

MIBRAL contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

3. Indications thérapeutiques :

MIBRAL est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, MIBRAL agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

4. Posologie :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie initiale recommandée de MIBRAL est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg de MIBRAL une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas MIBRAL avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés de MIBRAL à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

Il est important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais MIBRAL, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons.

Mibral®

30 comprimés



6118000420170

53,00

MIBRAL 5 mg et 10 mg, comprimés en boîte de 30.

Amlodipine

Veillez li
Gardez ce
Si vous a
médecin o
Ce médica
en cas de
Si l'un des
dans cette

avant de prendre ce médicament.

e, demandez plus d'informations à votre
donnez jamais à quelqu'un d'autre, même
if.
 Marquez un effet indésirable non mentionné
armacien.

1. Composition

Composition

La substance

MIBRAL 5 mg

Bésilate d'amlodipine

Quantité corres

Pour un comprimé

MIBRAL 10 mg

Bésilate d'amlodipine

Quantité correspondant à amlodipine: 10 mg

Pour un comprimé

Composition qualitative en excipients :

Cellulose microcristalline, lactose monohydraté, amidon glycolate de sodium, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

MIBRAL contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

3. Indications thérapeutiques :

MIBRAL est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, MIBRAL agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

4. Posologie :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie initiale recommandée de MIBRAL est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg de MIBRAL une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas MIBRAL avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés de MIBRAL à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

Il est important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais MIBRAL, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeoi

Mibral®

30 comprimés



6118000420170

53,00



avez

- 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.

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique en cas de : • Diarrhée aiguë chez l'enfant et le nourrisson, en complément de la réhydratation orale, et chez l'adulte ; • Diarrhée chronique (de longue durée) ; • Douleurs liées à des maladies digestives affectant l'œsophage, l'estomac et/ou l'intestin.

Conduite de véhicules et utilisation d'
Aucune étude sur l'aptitude à conduire

Qu'est-ce que CELEBREX® et dans quel cas est-il utilisé

CELEBREX® est un anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS)

CELEBREX® est indiqué chez l'adulte dans le soulagement des symptômes dans le traitement de l'arthrose, de la polyarthrite rhumatoïde (PR) et de la douleur aiguë post-opératoire. - Spondylarthrites ankylosantes. - Traitement de la douleur aiguë musculo-squelettique chez l'adulte. La décision de prescrire un inhibiteur sélectif de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2) doit être basée sur l'évaluation de l'ensemble des risques spécifiques à chaque patient.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser CELEBREX®

Ne prenez jamais CELEBREX® : • si vous avez déjà eu une crise d'asthme, de l'urticaire ou toute autre réaction allergique en prenant de l'aspirine ou d'autres AINS (anti-inflammatoires non-stéroïdiens), • juste avant ou après une intervention chirurgicale du cœur.

Avant de prendre CELEBREX® informez votre médecin de toutes vos pathologies, notamment dans les cas suivants : • vous avez des problèmes de foie ou de rein • vous souffrez d'hypertension artérielle • vous souffrez d'asthme • vous êtes enceinte ou prévoyez de le devenir. Si vous envisagez de prendre CELEBREX® pendant la grossesse, parlez-en à votre médecin. Vous ne devez plus prendre CELEBREX® au-delà de 29 semaines de grossesse • si vous allaitez ou prévoyez de le faire. **Indiquez à votre médecin tous les médicaments que vous prenez, y compris les vitamines, les médicaments à base de plantes ou les médicaments obtenus avec ou sans ordonnance.** Les AINS et autres médicaments pouvant interagir et entraîner des effets secondaires graves. **Ne prenez pas un nouveau médicament sans d'abord en parler à votre médecin.**

Les informations les plus importantes à connaître concernant les médicaments de type anti-inflammatoires non-stéroïdiens (AINS) :

Les AINS peuvent provoquer des effets indésirables graves, notamment :

- **Augmentation du risque de crise cardiaque ou d'AVC, potentiellement mortels.** Le risque peut apparaître en début de traitement et augmenter : - parallèlement à une augmentation de la posologie d'AINS - en cas d'utilisation prolongée d'AINS

Ne jamais prendre d'AINS juste avant ou après une intervention chirurgicale du cœur appelée « pontage aorto-coronarien (PAC) ».

Évitez les AINS si vous avez été récemment victime d'une crise cardiaque, sauf si votre médecin vous le prescrit. La prise d'AINS après une récente crise cardiaque peut vous exposer à un risque accru de nouvelle crise cardiaque.

- **Augmentation du risque de saignements, d'ulcères et de perforations de l'œsophage (canal reliant la bouche à l'estomac), de l'estomac et des intestins :**

- à tout moment pendant le traitement - sans signes avant-coureurs - susceptibles d'entraîner la mort.

Le risque de déclarer un ulcère ou un saignement est majoré dans les cas

Appelez votre médecin pour obtenir des conseils médicaux au sujet des effets indésirables.

Autres informations sur les AINS : • L'aspirine est un AINS mais n'accroît pas les risques de crise cardiaque. L'aspirine peut entraîner des saignements au niveau du cerveau, de l'estomac et des intestins. L'aspirine peut également entraîner des ulcères dans l'estomac et les intestins. • Certains AINS sont vendus sans ordonnance à faible dose (vente libre). Demandez l'avis de votre médecin avant d'utiliser un AINS en vente libre pendant plus de 10 jours.

Informations générales pour une utilisation sûre et efficace des AINS : Les médicaments sont parfois prescrits à des fins autres que celles mentionnées dans un Guide de médication. Ne prenez pas d'AINS pour une maladie contre laquelle ils n'ont pas été prescrits. Ne donnez pas d'AINS à d'autres personnes, même si leurs symptômes sont identiques aux vôtres. Cela peut leur nuire. Si vous souhaitez plus de renseignements sur les AINS, consultez votre médecin. Vous pouvez demander à votre pharmacien ou à votre médecin de plus amples informations, destinées aux professionnels de santé, au sujet des AINS.

5. Contenu de l'emballage et autres informations

Qu'est-ce que CELEBREX® 200 mg, gélule et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de gélule opaque, blanche avec deux bandes ou gravées 7767 et 200.

Les gélules sont conditionnées sous plaquettes thermoformées en PVC/PVDC transparent Aluminium.

CELEBREX® est présenté dans des boîtes de 10, 20, et 30.

Titulaire : PFIZER TUNISIE, Green Center Bloc C3, Rue du Lac de constance, Les berges du lac, 1053, Tunisia

Fabricant : PFIZER TUNISIE, Fondouk CHOUCHE, 2013 Ben Arous

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

- Boîte de 10 gélules dosées à 200 mg : AMM n° 9243101

- Boîte de 20 gélules dosées à 200 mg : AMM n° 9243102

- Boîte de 30 gélules dosées à 200 mg : AMM n° 9243104

La dernière date à

CELEBREX 200 MG
Boîte de 20 gélules

Lot : 1200075

Date Fab: 09 / 2019 Date Exp: 08 / 2022

PPV : 150,00 DH

INFORMATIONS E

Invitez le patient à
chaque prescription
patients, à leurs fami
CELEBREX® et régu
Événements throm

Conseillez aux patient
thrombotiques, cardiov

FLUOXET[®] 20 mg, gélules fluoxétine

LOT 200091
EXP 01 2023
PPV 180.00

180,00

Fluoxet[®] 20 mg
30 gélules



gélules ET DANS QUELS CAS EST-IL

N06AB03

FLUOXET 20 mg, gélules, appartient au groupe de médicaments appelés antidépresseurs inhibiteurs sérotoniniques (ISRS).

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter :

Chez l'adulte :

- soit un épisode dépressif,
- soit des troubles obsessionnels compulsifs,
- soit la boulimie : FLUOXET est utilisé en complément d'une psychothérapie pour la diminution de la fréquence des crises de boulimie, des vomissements ou de la prise de laxatifs.

Chez l'enfant âgé de 8 ans et plus et l'adolescent :

- Un épisode dépressif modéré à sévère qui ne répond pas à une prise en charge psychothérapeutique après 4 à 6 séances. Chez les enfants et adolescents présentant un épisode dépressif modéré à sévère, FLUOXET ne devrait être proposé qu'en association avec une prise en charge psychothérapeutique.

Comment FLUOXET fonctionne

Tout le monde possède dans son cerveau une substance appelée sérotonine. Les personnes qui sont déprimées, qui souffrent de troubles obsessionnels compulsifs ou de boulimie ont des taux moins élevés de sérotonine que les autres. Le fonctionnement

ment car elle

pharmacie.

pas à d'autres

sont identiques

le médecin ou à

ne serait pas

sé ?

20 mg, gélules ?

re la prise FLU

es ?

is ?

gélules ?

ions.

- Si vous prenez

augmentation de

Faites attention

Adressez-vous

mg, gélules de

- Problèmes car

- Début de fièvre

mental tels que

syndrome appelé

tiques ». Bien qu

vital, contactez

pourrait devoir é

- Manie ou anté

voire médecin in

- Antécédent de

saignement inha

- Prise de médic

médicaments et

- Convulsions

constatez que la

ment, il pourrait

- Electroconvuls

- Traitement en

voir rubrique « A

- Impatiences, i

augmentation d

- Diabète : vot

d'antidiabétique

- Maladie du foie

traitement.

- Rythme cardia

carence en sel

l'utilisation de tr

- Traitement en

- Glaucome (au

Idées suicidair

Si vous souffrez

avoir des idées

manifestations p

ce type de médi

Vous êtes partic

cas suivants :

- si vous avez d

- si vous êtes

comportement s

une maladie psy

En cas de surv

ment votre mé

FLUOXET[®] 20 mg, gélules fluoxétine

LOT 200091
EXP 01 2023
PPV 180.00

180,00

Fluoxet[®] 20 mg
30 gélules



N06AB03

FLUOXET 20 mg, gélules, appartient au groupe de médicaments appelés antidépresseurs inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS).

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter :

Chez l'adulte :

- soit un épisode dépressif,
- soit des troubles obsessionnels compulsifs,
- soit la boulimie : FLUOXET est utilisé en complément d'une psychothérapie pour la diminution de la fréquence des crises de boulimie, des vomissements ou de la prise de laxatifs.

Chez l'enfant âgé de 8 ans et plus et l'adolescent :

- Un épisode dépressif modéré à sévère qui ne répond pas à une prise en charge psychothérapeutique après 4 à 6 séances. Chez les enfants et adolescents présentant un épisode dépressif modéré à sévère, FLUOXET ne devrait être proposé qu'en association avec une prise en charge psychothérapeutique.

Comment FLUOXET fonctionne

Tout le monde possède dans son cerveau une substance appelée sérotonine. Les personnes qui sont déprimées, qui souffrent de troubles obsessionnels compulsifs ou de boulimie ont des taux moins élevés de sérotonine que les autres. Le fonctionnement

...ement car elle

...armacien.

...pas à d'autres

...sont identiques

...e médecin ou à

...ne serait pas

...sé ?

...20 mg, gélules ?

...re la prise FLU

...es ?

...is ?

...gules ?

...ions.

gélules ET DANS QUELS CAS EST-IL

- Si vous prenez
augmentation d
Faites attention
Adressez-vous
mg, gélules da
- Problèmes car
- Début de fièvre
mental tels qu
syndrome appe
tiques ». Bien q
vital, **contactez**
pourrait devoir é
- Manie ou anté
votre médecin i
- Antécédent d
saignement inh
- Prise de médic
médicaments et
- Convulsions
constatez que la
ment, il pourrait
- Electroconvuls
- Traitement en
voir rubrique « A
- Impatiences, i
augmentation d
- Diabète : vot
d'antidiabétique
- Maladie du foie
traitement.
- Rythme cardia
carence en sel
l'utilisation de tr
- Traitement en
- Glaucome (au
Idées suicidair
Si vous souffrez
avoir des idées
manifestations p
ce type de médi
Vous êtes partic
cas suivants :
- si vous avez d
- si vous êtes
comportement s
une maladie psy
En cas de surv
ment votre mé

FLUOXET[®] 20 mg, gélules fluoxétine

LOT 200091
EXP 01 2023
PPV 180.00

180,00

Fluoxet[®] 20 mg
30 gélules



N06AB03

FLUOXET 20 mg, gélules, appartient au groupe de médicaments appelés antidépresseurs inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine (ISRS).

Ce médicament vous a été prescrit pour traiter :

Chez l'adulte :

- soit un épisode dépressif,
- soit des troubles obsessionnels compulsifs,
- soit la boulimie : FLUOXET est utilisé en complément d'une psychothérapie pour la diminution de la fréquence des crises de boulimie, des vomissements ou de la prise de laxatifs.

Chez l'enfant âgé de 8 ans et plus et l'adolescent :

- Un épisode dépressif modéré à sévère qui ne répond pas à une prise en charge psychothérapeutique après 4 à 6 séances. Chez les enfants et adolescents présentant un épisode dépressif modéré à sévère, FLUOXET ne devrait être proposé qu'en association avec une prise en charge psychothérapeutique.

Comment FLUOXET fonctionne

Tout le monde possède dans son cerveau une substance appelée sérotonine. Les personnes qui sont déprimées, qui souffrent de troubles obsessionnels compulsifs ou de boulimie ont des taux moins élevés de sérotonine que les autres. Le fonctionnement

...ement car elle

...armacien.

...pas à d'autres

...sont identiques

...e médecin ou à

...ne serait pas

...sé ?

...20 mg, gélules ?

...re la prise FLU

...es ?

...is ?

...gules ?

...ions.

gélules ET DANS QUELS CAS EST-IL

- Si vous prenez
augmentation d
Faites attention
Adressez-vous
mg, gélules da
- Problèmes car
- Début de fièvre
mental tels qu
syndrome appe
tiques ». Bien qu
vital, **contactez**
pourrait devoir é
- Manie ou anté
votre médecin in
- Antécédent de
saignement inha
- Prise de médic
médicaments et
- Convulsions
constatez que la
ment, il pourrait
- Electroconvuls
- Traitement en
voir rubrique « A
- Impatiences, i
augmentation d
- Diabète : vot
d'antidiabétique
- Maladie du foie
traitement.
- Rythme cardia
carence en sel
l'utilisation de tr
- Traitement en
- Glaucome (au
Idées suicidair
Si vous souffrez
avoir des idées
manifestations p
ce type de médi
Vous êtes partic
cas suivants :
- si vous avez d
- si vous êtes
comportement s
une maladie psy
En cas de surv
ment votre mé