

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.

Radiologie 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 canaux, 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 canaux.

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.



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Declaration de Maladie

N° W19-552489

☒ **Maladie**

☐ **Dentaire**

☐ **Optique**

☐ **A**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3208 Société : _____

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : retraite

Nom & Prénom : DRIS Benjelloun

Date de naissance : 03/07/1951

Adresse : HAY AL WALAA IMM 22 NR17 TR18

SECT 02 SIDI MOUMEN CASA

Tél : 0674273061 Total des frais engagés : 940,00 Dh.

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 29/7/2020

Nom et prénom du malade : HABIBA chokik Age : 53

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

Nature de la maladie : Diabète / hypertension

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : annuel

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
avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : CASA BLANCHE Le : 21/09/2020

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

Adresses Mails utiles

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

La 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.

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 |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
| | | | | INP : <input type="text"/> |

EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date | Montant de la Facture |
|---|------------|-----------------------|
| Pharmacie SAHNOUR Dr. Fatima SAHNOUR Bd. Med Zafar May Al Walaa Im. 11 Tél: 0522 70 76 00 - INF: 092051762 | 29.07.2020 | 940,30 |

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

| Cachet et signature du Particien | Date des Soins | Nombre | | | | Montant détaillé des Honoraires |
|----------------------------------|----------------|--------|----|----|----|---------------------------------|
| | | AM | PC | IM | IV | |
| | | | | | | |

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

SOINS DENTAIRES

| 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

| D | H | G | B | Coefficient DES TRAVAUX |
|---|----------|----------|---|-------------------------|
| | 25533412 | 21433552 | | MONTANTS DES SOINS |
| | 00000000 | 00000000 | | |
| | 00000000 | 00000000 | | DATE DU DEVIS |
| | 35533411 | 11433553 | | |
| | | | | DATE DE L'EXECUTION |
| | | | | |

[Creation, remont, adjonction]

Fonctionnel Thérapeutique nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXE



وصفة
ORDONNANCE



درب غلف

DERB GHALLEF

Le 29/11/20

36 mois
Charik Ep Benzellou
Hafide

27.70 x 2

11

Carthagine 100

103.40 x 3

27

Tahor 20

180.00 x 3

81

Fluspar 20

34.70

Zepan 60

1 gel 1000

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

- 1. QU'EST-CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**
- CardioAspirine 100 mg est un médicament qui contient de l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique.
- CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.
- CardioAspirine est indiqué pour :
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
 - la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (transitoires, AIT);
 - la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les artères);
 - la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le risque est élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle élevée, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
 - le traitement de l'angine de poitrine instable;
 - le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
 - la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux;
 - la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artérite).

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDIOASPIRINE 100 MG ?



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

- 1. QU'EST-CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**
- CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique.
- CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.
- CardioAspirine est indiqué pour :
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
 - la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (transitoires, AIT);
 - la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les artères);
 - la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le risque est élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle élevée, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
 - le traitement de l'angine de poitrine instable;
 - le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
 - la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux;
 - la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artérite).

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDIOASPIRINE 100 MG ?



TAHOR® 10 mg, 20 mg, 40 mg comprimé pelliculé

Atorvastatine

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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TAHOR®, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TAHOR®, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TAHOR®, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TAHOR®, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TAHOR®, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Hypocholestérolémiant et hypotriglycéridémiant/inhibiteur de l'HMG-CoA réductase.
• Réduction des hypercholestérolémies pures (types 2a) ou mixtes (types 2 b et 3) en complément d'un régime adéquat et assidu. • Hypercholestérolémie familiale homozygote, en addition à d'autres traitements hypolipémiants (notamment LDL aphasés) ou lorsque de tels traitements ne sont pas disponibles. • Réduction des événements coronaires chez des patients hypertendus traités avec 3 facteurs de risque en prévention primaire, avec ou sans hyperlipidémie associée. • Prévention des événements coronaires et cérébrovasculaires chez des patients diabétiques de type 2 avec un autre facteur de risque, avec ou sans hyperlipidémie associée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAHOR®, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TAHOR®, comprimé pelliculé : • si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6, • si vous avez ou avez eu une maladie du foie, • si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués, • si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable, • si vous êtes enceinte ou essayez de l'être, • si vous allaites.

Avertissements et précautions : Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre TAHOR®, comprimé pelliculé, • si vous avez une insuffisance respiratoire sévère, • si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique, (médicament utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de TAHOR® peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse). • si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral ou une maladie coronarienne, ou si vous avez eu de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral, • si vous avez des problèmes aux reins, • si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante, avec ou sans traitement, • si vous avez le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez eu des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires, • si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté), • si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool, • si vous avez eu des antécédents de maladie du foie, • si vous êtes âgé(e) de plus de 70 ans. Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant et/ou après pendant, votre traitement par TAHOR® afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut-être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec TAHOR® (voir rubrique 2. Autres médicaments et TAHOR®, comprimé pelliculé). Prévenez également votre médecin ou votre pharmacien si vous avez une faiblesse musculaire constante. Des examens complémentaires et un traitement peuvent être nécessaires pour le diagnostic et le traiter. Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin. Vous pouvez débiter un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.

Enfants : Sans objet.

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche :

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 : • Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer. • Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques. • Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires, associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même à l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels de TAHOR®

Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 : • inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignements de nez, • réactions allergiques, • augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang, • maux de tête, • nausées, augmentation du risque de calculs biliaires, diarrhée, • douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos, • résultats d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100 : • anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie), • cauchemars, insomnie, • sensations de vertiges, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la sensibilité à la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire, • vision floue, • bourdonnements d'oreilles et/ou de tête, • vomissements, • constipation, douleur abdominale • douleurs lombaires et/ou de la nuque, • inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac, • éruption (inflammation du foie), • éruptions, éruptions et démangeaisons cutanées, urticaire, praire de cheveu, • douleur dans le cou, fatigue musculaire, • fatigue, sensation de malaise, faiblesse, douleur dans la poitrine, gonflement en particulier des chevilles (œdèmes), augmentation de la température, • présence de globules blancs dans les urines, • saignement ou

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 : • troubles visuels, • saignement ou

Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • une réaction allergique : les

symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience, • perte d'audition, • gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

Fréquence indéterminée : ne peut être estimée sur la base des données disponibles

• faiblesse musculaire constante.

Effets indésirables associés rapportés avec certaines statines (médicaments du même type) :

• douleurs musculaires, • douleurs articulaires, • troubles respiratoires, dont toux et/ou essoufflement

• troubles sexuels, • dépression, • troubles visuels, • troubles digestifs, • troubles cutanés

• éruptions, • éruptions et démangeaisons cutanées, • urticaire, praire de cheveu, • douleur dans le cou, fatigue musculaire, • fatigue, sensation de malaise, faiblesse, douleur dans la poitrine, gonflement en particulier des chevilles (œdèmes),

augmentation de la température, • présence de globules blancs dans les urines, • saignement ou

• troubles visuels, • saignement ou

• troubles visuels, • saignement ou

• troubles visuels, • saignement ou

• troubles visuels, • saignement ou

• troubles visuels, • saignement ou

• troubles visuels, • saignement ou

• troubles visuels, • saignement ou

• troubles visuels, • saignement ou

• troubles visuels, • saignement ou

• troubles visuels, • saignement ou

• troubles visuels, • saignement ou

• troubles visuels, • saignement ou

• troubles visuels, • saignement ou

• troubles visuels, • saignement ou

• troubles visuels, • saignement ou

TAHOR 20MG 28 CPS
P.P.V. : 103DH40
6 118000250807

Laboratoires
Pfizer
S.A.

5. COMMENT CONSERVER

Tenir ce médicament hors de la vue et à l'écart des enfants. N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour du mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Remarque

TAHOR 10 mg
Atorvastatine

TAHOR 20 mg
Atorvastatine

TAHOR 40 mg
Atorvastatine

TAHOR 80 mg
Atorvastatine

comprimé pelliculé

Pfizer

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Veillez 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne sera pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?


1. Qu'est-ce que TAHOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TAHOR, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TAHOR, comprimé pelliculé ?

TAHOR 20MG 28 CPS
P.P.V. : 103DM40
6 118000 250807
Laboratoires
Pfizer S.A.

Avertissements et p

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre TAHOR, comprimé pelliculé.

- si vous avez une insuffisance respiratoire sévère



TAHOR[®] 10 mg
Atorvastatine

TAHOR[®] 20 mg
Atorvastatine

TAHOR[®] 40 mg
Atorvastatine

TAHOR[®] 80 mg
Atorvastatine

comprimé pelliculé

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Veillez 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne sera pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TAHOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TAHOR, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TAHOR ?

TAHOR 20MG 28 CPS
P.P.V. : 103DM40
Laboratoires
Pfizer S.A.
6 118000 250807

Avertissements et p

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre TAHOR, comprimé pelliculé.

- si vous avez une insuffisance respiratoire sévère

FLUOXET® 20 mg, gélules fluoxétine

Veillez 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 ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FLUOXET 20 mg, gélules et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FLUOXET 20 mg, gélules ?
3. Comment prendre FLUOXET 20 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLUOXET 20 mg, gélules ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE FLUOXET 20 mg, gélules ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC: N06AB03
FLUOXET 20 mg, gélules, contient une substance active, la fluoxétine, et fait partie d'un 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 de FLUOXET et des autres ISRS n'est pas totalement expliqué mais ils pourraient aider à augmenter le taux de sérotonine dans le cerveau. Traiter ces maladies est important pour vous aider à vous sentir mieux. Si elle n'est pas traitée, votre maladie peut disparaître, peut s'aggraver et être plus difficile à soigner.

Il est possible qu'il soit nécessaire que vous suiviez votre traitement pendant semaines ou plusieurs mois afin de s'assurer que les symptômes disparaissent.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLUOXET 20 mg, gélules ?

Ne prenez jamais FLUOXET 20 mg, gélules :

- Si vous êtes allergique à la fluoxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6. Si vous développez une réaction cutanée ou d'autres réactions allergiques (telles que démangeaisons des lèvres ou du visage, ou un essoufflement), arrêtez tout et contactez votre médecin immédiatement.
- Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la classe des inhibiteurs sélectifs de la monoamine oxydase (IMAOs), car il existe un risque possible de réactions graves voire fatales (par exemple l'ipronazépine des dépressions).

Le traitement par FLUOXET ne doit être commencé que 2 semaines après l'arrêt de tout IMAO non sélectif et irréversible.

Ne prenez aucun IMAO non sélectif et irréversible pendant 2 semaines après l'arrêt de votre traitement par FLUOXET. Si FLUOXET vous est prescrit à des doses élevées, votre médecin devra envisager un intervalle de temps plus long.

- Si vous prenez du métoprolol (pour l'hypertension) ou d'autres médicaments qui agissent sur le cœur, l'augmentation du risque que votre cœur arrête de battre peut être augmentée. Faites attention avec FLUOXET :

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez FLUOXET 20 mg, gélules dans les situations suivantes :

- Problèmes cardiaques.
- Début de fièvre, spasme musculaire, troubles mentaux tels que confusion, irritabilité, syndrome appelé « syndrome sérotoninergique ». Bien que ce syndrome n'apparaisse pas toujours, contactez votre médecin immédiatement si vous ressentez ces symptômes.
- Manie ou antécédents de manie : en cas de manie, contactez votre médecin immédiatement, il pourra vous prescrire un traitement approprié.
- Antécédent d'anomalies de la coagulation ou de saignement inhabituel.
- Prise de médicaments qui agissent sur le cœur, les médicaments et FLUOXET 20 mg, gélules.
- Convulsions ou antécédents d'épilepsie.
- Constatez que la fréquence des crises augmente, il pourrait arrêter le traitement par FLUOXET.
- Electroconvulsivothérapie en cours.
- Traitement en cours par le tamoxifène.
- Voir rubrique « Autres médicaments et FLUOXET ».
- Impatiences, impossibilité de rester assis ou debout, augmentation des doses de FLUOXET.
- Diabète : votre médecin pourrait être amené à modifier votre traitement d'antidiabétique autre.
- Maladie du foie : votre médecin pourra vous prescrire un traitement.

- Rythme cardiaque faible au repos et/ou fatigue excessive en suite à des diarrhées ou à l'utilisation de traitements diurétiques.

- Traitement en cours par diurétique, notamment par le furosemide.

- Glaucome (augmentation de la pression intraoculaire).

Idees suicidaires et aggravation de l'état

Si vous souffrez de dépression et/ou avez des idées d'auto-agression (agressions envers soi-même), les manifestations peuvent être majorées au cours du traitement par FLUOXET. Vous êtes particulièrement susceptible de développer des idées suicidaires.

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires.

- si vous êtes un jeune adulte. Les idées suicidaires peuvent être aggravées au début du traitement par FLUOXET.

En cas de survenue d'idées suicidaires, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un professionnel de santé

Si vous êtes dépressif ou si vous souffrez d'idées suicidaires, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous souffrez d'idées suicidaires, contactez votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Si vous souffrez d'idées suicidaires, contactez votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Si vous souffrez d'idées suicidaires, contactez votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Si vous souffrez d'idées suicidaires, contactez votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Si vous souffrez d'idées suicidaires, contactez votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Si vous souffrez d'idées suicidaires, contactez votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Si vous souffrez d'idées suicidaires, contactez votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Si vous souffrez d'idées suicidaires, contactez votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Si vous souffrez d'idées suicidaires, contactez votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Si vous souffrez d'idées suicidaires, contactez votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Si vous souffrez d'idées suicidaires, contactez votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Fluoxet® 20 mg

30 gélules



6 118000 021681

LOT 180.00
EXP 06/2023
PVP 180.00

FLUOXET ne doit pas être utilisé chez les enfants et adolescents.

FLUOXET® 20 mg, gélules fluoxétine

Veillez 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 ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FLUOXET 20 mg, gélules et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FLUOXET 20 mg, gélules ?
3. Comment prendre FLUOXET 20 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLUOXET 20 mg, gélules ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE FLUOXET 20 mg, gélules ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC: N06AB03
FLUOXET 20 mg, gélules, contient une substance active, la fluoxétine, et fait partie d'un 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 de FLUOXET et des autres ISRS n'est pas totalement expliqué mais ils pourraient aider à augmenter le taux de sérotonine dans le cerveau. Traiter ces maladies est important pour vous aider à vous sentir mieux. Si elle n'est pas traitée, votre maladie peut disparaître, peut s'aggraver et être plus difficile à soigner.

Il est possible qu'il soit nécessaire que vous suiviez votre traitement pendant semaines ou plusieurs mois afin de s'assurer que les symptômes disparaissent.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLUOXET 20 mg, gélules ?

Ne prenez jamais FLUOXET 20 mg, gélules :

- Si vous êtes allergique à la fluoxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6. Si vous développez une réaction cutanée ou d'autres réactions allergiques (telles que démangeaisons des lèvres ou du visage, ou un essoufflement), arrêtez tout et contactez votre médecin immédiatement.
- Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la classe des inhibiteurs sélectifs de la monoamine oxydase (IMAOs), car il existe un risque possible de réactions graves voire fatales (par exemple l'ipronazide des dépressions).

Le traitement par FLUOXET ne doit être commencé que 2 semaines après l'arrêt de tout IMAO non sélectif et irréversible.

Ne prenez aucun IMAO non sélectif et irréversible pendant 2 semaines après l'arrêt de votre traitement par FLUOXET. Si FLUOXET vous est prescrit à des doses élevées, votre médecin devra envisager un intervalle de temps plus long.

- Si vous prenez du métoprolol (pour l'hypertension) ou d'autres médicaments qui agissent sur le cœur, l'augmentation du risque que votre cœur arrête de battre. Faites attention avec FLUOXET :

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez FLUOXET 20 mg, gélules dans les situations suivantes :

- Problèmes cardiaques.
- Début de fièvre, spasmes musculaires, troubles mentaux tels que confusion, irritabilité, syndrome appelé « syndrome sérotoninergique ». Bien que ce syndrome n'apparaisse pas toujours, contactez votre médecin immédiatement si vous ressentez ces symptômes.
- Manie ou antécédents de manie : en cas de manie, contactez votre médecin immédiatement, il pourra vous prescrire un traitement approprié.
- Antécédents d'anomalies de la coagulation ou de saignement inhabituel.
- Prise de médicaments qui agissent sur le système nerveux central (médicaments et FLUOXET 20 mg, gélules).
- Convulsions ou antécédents d'épilepsie.
- Constatez que la fréquence des crises augmente, il pourrait arrêter le traitement par FLUOXET.
- Electroconvulsivothérapie en cours.
- Traitement en cours par le tamoxifène.
- Voir rubrique « Autres médicaments et FLUOXET ».
- Impatiences, impossibilité de rester assis ou debout, augmentation des doses de FLUOXET.
- Diabète : votre médecin pourrait être amené à modifier votre traitement d'antidiabétique autre.
- Maladie du foie : votre médecin pourra vous prescrire un traitement.

- Rythme cardiaque faible au repos et/ou fatigue excessive en cas de carence en sel suite à des diarrhées ou à l'utilisation de traitements diurétiques.

- Traitement en cours par diurétique, notamment par furosémide.

- Glaucome (augmentation de la pression intra-oculaire).

Idees suicidaires et aggravation de l'état

Si vous souffrez de dépression et/ou avez des idées d'auto-agression (agressions envers soi-même), les manifestations peuvent être majorées au cours du traitement par FLUOXET.

En cas de survenue d'idées suicidaires, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement aux urgences.

Vous pouvez vous faire aider par un professionnel de santé

Si vous êtes dépressif ou si vous souffrez d'un trouble anxieux, vous pouvez lui demander de vous aider.

Si vous souffrez d'un trouble anxieux, vous pouvez lui demander de vous aider.

Si vous souffrez d'un trouble anxieux, vous pouvez lui demander de vous aider.

Si vous souffrez d'un trouble anxieux, vous pouvez lui demander de vous aider.

Si vous souffrez d'un trouble anxieux, vous pouvez lui demander de vous aider.

Si vous souffrez d'un trouble anxieux, vous pouvez lui demander de vous aider.

Si vous souffrez d'un trouble anxieux, vous pouvez lui demander de vous aider.

Si vous souffrez d'un trouble anxieux, vous pouvez lui demander de vous aider.

Fluoxet® 20 mg

30 gélules



6 118000 021681

LOT 180.00
EXP 06/2023
PVP 180.00

FLUOXET ne doit pas être utilisé chez les enfants et adolescents.

FLUOXET® 20 mg, gélules fluoxétine

Veillez 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 ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FLUOXET 20 mg, gélules et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FLUOXET 20 mg, gélules ?
3. Comment prendre FLUOXET 20 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FLUOXET 20 mg, gélules ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE FLUOXET 20 mg, gélules ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC: N06AB03
FLUOXET 20 mg, gélules, contient une substance active, la fluoxétine, et fait partie d'un 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 de FLUOXET et des autres ISRS n'est pas totalement expliqué mais ils pourraient aider à augmenter le taux de sérotonine dans le cerveau. Traiter ces maladies est important pour vous aider à vous sentir mieux. Si elle n'est pas traitée, votre maladie peut disparaître, peut s'aggraver et être plus difficile à soigner.

Il est possible qu'il soit nécessaire que vous suiviez votre traitement pendant semaines ou plusieurs mois afin de s'assurer que les symptômes disparaissent.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FLUOXET 20 mg, gélules ?

Ne prenez jamais FLUOXET 20 mg, gélules :

- Si vous êtes allergique à la fluoxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6. Si vous développez une réaction cutanée ou d'autres réactions allergiques (telles que démangeaisons des lèvres ou du visage, ou un essoufflement), arrêtez tout et contactez votre médecin immédiatement.
- Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la classe des inhibiteurs sélectifs et irréversibles de la monoamine oxydase (IMAOs), car il est possible de réactions graves voire fatales (par exemple l'ipronazide des dépressions).

Le traitement par FLUOXET ne doit être commencé que 2 semaines après l'arrêt de tout IMAO non sélectif et irréversible.

Ne prenez aucun IMAO non sélectif et irréversible pendant 2 semaines après l'arrêt de votre traitement par FLUOXET. Si FLUOXET vous est prescrit à des doses élevées, votre médecin devra envisager un intervalle de temps plus long.

- Si vous prenez du métoprolol (pour l'hypertension) ou d'autres médicaments qui agissent sur le cœur, l'augmentation du risque que votre cœur arrête de battre. Faites attention avec FLUOXET :

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez FLUOXET 20 mg, gélules dans les situations suivantes :

- Problèmes cardiaques.
- Début de fièvre, spasme musculaire, troubles mentaux tels que confusion, irritabilité, syndrome appelé « syndrome sérotoninergique ». Bien que ce syndrome n'apparaisse pas toujours, contactez votre médecin immédiatement si vous ressentez ces symptômes.
- Manie ou antécédents de manie : en cas de manie, contactez votre médecin immédiatement, il pourra vous prescrire un traitement approprié.
- Antécédent d'anomalies de la coagulation ou de saignement inhabituel.
- Prise de médicaments qui agissent sur le système nerveux central (médicaments et FLUOXET 20 mg, gélules).
- Convulsions ou antécédents d'épilepsie.
- Constatez que la fréquence des crises augmente, il pourrait arrêter le traitement par FLUOXET.
- Electroconvulsivothérapie en cours.
- Traitement en cours par le tamoxifène.
- Voir rubrique « Autres médicaments et FLUOXET ».
- Impatiences, impossibilité de rester assis ou debout, augmentation des doses de FLUOXET.
- Diabète : votre médecin pourrait être amené à modifier votre traitement d'antidiabétique autre.
- Maladie du foie : votre médecin pourra vous prescrire un traitement.

- Rythme cardiaque faible au repos et/ou fatigue excessive en cas de carence en sel suite à des diarrhées ou à l'utilisation de traitements diurétiques.

- Traitement en cours par diurétique, notamment par furosémide.

- Glaucome (augmentation de la pression intra-oculaire).

Idees suicidaires et aggravation de la dépression
Si vous souffrez de dépression et/ou avez des idées d'auto-agression (agressions envers soi-même), les manifestations peuvent être majorées au cours du traitement par FLUOXET. Vous êtes particulièrement susceptible de développer ces idées.

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou des tentatives de suicide ;
- si vous êtes un jeune adulte. Les idées suicidaires peuvent être aggravées au début du traitement par FLUOXET. Si vous avez une maladie psychiatrique et traitée par un médicament, contactez votre médecin. En cas de survenue d'idées suicidaires, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement aux urgences. Vous pouvez vous faire aider par un professionnel de santé si vous êtes dépressif ou si vous souffrez d'idées suicidaires.

Si vous souffrez d'idées suicidaires, contactez votre médecin ou allez directement aux urgences. Vous pouvez vous faire aider par un professionnel de santé si vous êtes dépressif ou si vous souffrez d'idées suicidaires.

Fluoxet® 20 mg

30 gélules



6 118000 021681

LOT 180.00
EXP 06/2023
PVP 180.00

FLUOXET ne doit pas être utilisé chez les enfants et adolescents.

ZEPAM® 6 mg

bromazépam

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

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

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Composition :

Bromazépam (DCI) : 6 mg par comprimé-bâtonnet quadrisécable, 180 mg par tube.

Excipients : Q.S.P 1 comprimé.

Excipient à effet notoire : lactose.

Forme pharmaceutique :

ZEPAM® comprimé-bâtonnet quadrisécable (blanc); boîte de 30

Dans quels cas utiliser ce médicament?

C'est un anxiolytique de la famille des benzodiazépines.

Il est utilisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants.

Attention !

a) Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament?

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

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants.
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie).
- Myasthénie.
- Insuffisance respiratoire.
- Syndrome d'apnée du sommeil.

b) Posologie usuelle

En pratique courante :

Chez l'adulte, en début de traitement, la posologie quotidienne moyenne de ZEPAM® est de 1 comprimé-bâtonnet, réparti le plus souvent de la manière suivante :

- 1/4 de comprimé-bâtonnet le matin (1,5 mg),
- 1/4 de comprimé-bâtonnet à midi (1,5 mg),
- 1/2 comprimé-bâtonnet le soir (3 mg).

Elle doit ensuite être adaptée individuellement en fonction de la réponse thérapeutique.

La posologie peut être augmentée jusqu'à 3 comprimés par jour dans certains cas.

Le comprimé n'est pas une forme adaptée à l'enfant.

Enfant, sujet âgé, insuffisant rénal ou hépatique : il faut adapter la posologie (risque de fausse-route).
par exemple la moitié de la posologie moyenne pour l'enfant.

c) Mode et voie d'administration

Voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau.

d) Fréquence et moment auquel le médicament

Les prises devront être régulièrement réparties dans la journée.

e) Durée du traitement

Ne pas dépasser 12 semaines de traitement sans interruption.

Le traitement doit être aussi bref que possible.

L'indication sera réévaluée régulièrement, surtout à l'arrêt du traitement.

Effets non souhaités et gênants :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certains sujets, provoquer des effets plus ou moins gênants :

Trous de mémoire, sensation d'ivresse, somnolence, ralentissement des idées, sensation de fatigue musculaire, troubles du comportement.

Exceptionnellement:

- réactions paradoxales avec augmentation de l'anxiété, idées, hallucinations;
- amnésie antérograde.

Ces troubles nécessitent l'arrêt du traitement.

f) Précautions d'emploi

Des précautions sont nécessaires en cas de myasthénie.

Utilisé seul, ce médicament n'est pas adapté au traitement des états dépressifs.

Une prise prolongée ou des doses importantes de ce médicament favorisent une dépendance.

