

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

Déclaration de Maladie

N° W19-574698

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0738 Société : Royal Air Maroc

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre

Nom & Prénom : DEBNOU 20 NOV 2020 ZOHR A

Date de naissance : 1945

Adresse : 402 Bd Zerkatoum, Résidence
Ochdi, Casa

Tél : 0661 215487 Total des frais engagés : 3117,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. LYAZIDI Abdelkrim
Neuro Psychiatre
83, Bd 11 Janvier - Casablanca
Tél: 05 22 44 38 33

Date de consultation : 10 / 11 / 2020

Nom et prénom du malade : DEBNOU 20 NOV 2020 Age :

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

Nature de la maladie : Tumeur bipe

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. J'ai déclaré avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Casa / 20 / 11 / 2020

Signature de l'adhérent(e) :

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.

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

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
10-11-2012		13	400.000	INP : 0911011191 Dr. LYAZIDI Abdelkrim Neuro Psychiatre 83, Bd 11 Janvier - Casablanca Tél: 05 22 44 35 50

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Aya Anassi 50 km 12 Groupe 11 Bab Anassi 2 Sidi Moumen - Casablanca Tél : 05 22 75 80 04	10-11-2012	2717,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

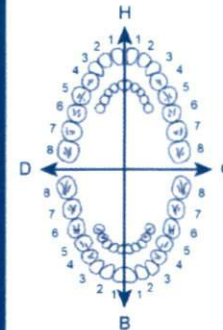
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

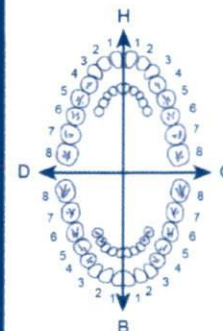
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

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



O.D.F. PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
B	
D 00000000	G 00000000
35533411	11433553

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

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur LYAZIDI Abdelkrim

NEURO - PSYCHIATRE

(Ex. Médecin du C H U Avicenne
de Rabat)

83, Bd. du 11 Janvier - CASABLANCA

(à Côté du Cinéma Colisée)

Tél. & Fax : 0522.44.36.50

Sur Rendez-Vous

الدكتور اليزيدي عبد الكريم

طبيب نفسياتي

اختصاصي في الأمراض النفسية

والعصبية وأمراض الرأس

(طبيب سابقا بالمركز الصحي

الجامعي ابن سينا بالرباط)

3 شارع 11 يناير الدار البيضاء

(بجانب سينما كوليزي)

الهاتف الفاكس : 0522.44.36.50

بالميعاد

Casablanca, le 10-11-2020 في الدار البيضاء

NT DERNOUNI ZITEN

103,30x6
1 SV Depulein du chon

83,70x7
2 SV Dénodé : 1x

38,30x5
3 SV Comaxyl 20 1x

98,30x5
4 SV Amy - 1x 1x

14x3
5 SV Quetaph 150 1x

35,70x7
6 SV A 1x 1x

41,80x2
7 SV A 1x 1x

Pharmacie Aya Anassi
166 Imm 12 Groupe 11 Bab Anassi 2
Sidi Moumen - Casablanca
Tél : 05 22 75 80 04

Pharmacie Aya Anassi
166 Imm 12 Groupe 11 Bab Anassi 2
Sidi Moumen - Casablanca
Tél : 05 22 75 80 04

Pharmacie Aya Anassi
166 Imm 12 Groupe 11 Bab Anassi 2
Sidi Moumen - Casablanca
Tél : 05 22 75 80 04

Pharmacie Aya Anassi
166 Imm 12 Groupe 11 Bab Anassi 2
Sidi Moumen - Casablanca
Tél : 05 22 75 80 04

Dr. LYAZIDI Abdelkrim
Neuro Psychiatre
83, Bd. 11 Janvier - Casablanca
Tél : 05.22.44.36.50

Durée de Traitement

A Revoir le

▼ يخضع هذا الدواء لمراقبة إضافية من شأنها
بالسلامة. يمكنك أن تساهم في تلك عبر الإبلا

[illegible]

1999, 2000, 2001, 2002, 2003, 2004, 2005, 2006, 2007, 2008, 2009, 2010, 2011, 2012, 2013, 2014, 2015, 2016, 2017, 2018, 2019, 2020, 2021, 2022, 2023, 2024, 2025, 2026, 2027, 2028, 2029, 2030, 2031, 2032, 2033, 2034, 2035, 2036, 2037, 2038, 2039, 2040, 2041, 2042, 2043, 2044, 2045, 2046, 2047, 2048, 2049, 2050, 2051, 2052, 2053, 2054, 2055, 2056, 2057, 2058, 2059, 2060, 2061, 2062, 2063, 2064, 2065, 2066, 2067, 2068, 2069, 2070, 2071, 2072, 2073, 2074, 2075, 2076, 2077, 2078, 2079, 2080, 2081, 2082, 2083, 2084, 2085, 2086, 2087, 2088, 2089, 2090, 2091, 2092, 2093, 2094, 2095, 2096, 2097, 2098, 2099, 2100, 2101, 2102, 2103, 2104, 2105, 2106, 2107, 2108, 2109, 2110, 2111, 2112, 2113, 2114, 2115, 2116, 2117, 2118, 2119, 2120, 2121, 2122, 2123, 2124, 2125, 2126, 2127, 2128, 2129, 2130, 2131, 2132, 2133, 2134, 2135, 2136, 2137, 2138, 2139, 2140, 2141, 2142, 2143, 2144, 2145, 2146, 2147, 2148, 2149, 2150, 2151, 2152, 2153, 2154, 2155, 2156, 2157, 2158, 2159, 2160, 2161, 2162, 2163, 2164, 2165, 2166, 2167, 2168, 2169, 2170, 2171, 2172, 2173, 2174, 2175, 2176, 2177, 2178, 2179, 2180, 2181, 2182, 2183, 2184, 2185, 2186, 2187, 2188, 2189, 2190, 2191, 2192, 2193, 2194, 2195, 2196, 2197, 2198, 2199, 2200, 2201, 2202, 2203, 2204, 2205, 2206, 2207, 2208, 2209, 2210, 2211, 2212, 2213, 2214, 2215, 2216, 2217, 2218, 2219, 2220, 2221, 2222, 2223, 2224, 2225, 2226, 2227, 2228, 2229, 2230, 2231, 2232, 2233, 2234, 2235, 2236, 2237, 2238, 2239, 2240, 2241, 2242, 2243, 2244, 2245, 2246, 2247, 2248, 2249, 2250, 2251, 2252, 2253, 2254, 2255, 2256, 2257, 2258, 2259, 2260, 2261, 2262, 2263, 2264, 2265, 2266, 2267, 2268, 2269, 2270, 2271, 2272, 2273, 2274, 2275, 2276, 2277, 2278, 2279, 2280, 2281, 2282, 2283, 2284, 2285, 2286, 2287, 2288, 2289, 2290, 2291, 2292, 2293, 2294, 2295, 2296, 2297, 2298, 2299, 2300, 2301, 2302, 2303, 2304, 2305, 2306, 2307, 2308, 2309, 2310, 2311, 2312, 2313, 2314, 2315, 2316, 2317, 2318, 2319, 2320, 2321, 2322, 2323, 2324, 2325, 2326, 2327, 2328, 2329, 2330, 2331, 2332, 2333, 2334, 2335, 2336, 2337, 2338, 2339, 2340, 2341, 2342, 2343, 2344, 2345, 2346, 2347, 2348, 2349, 2350, 2351, 2352, 2353, 2354, 2355, 2356, 2357, 2358, 2359, 2360, 2361, 2362, 2363, 2364, 2365, 2366, 2367, 2368, 2369, 2370, 2371, 2372, 2373, 2374, 2375, 2376, 2377, 2378, 2379, 2380, 2381, 2382, 2383, 2384, 2385, 2386, 2387, 2388, 2389, 2390, 2391, 2392, 2393, 2394, 2395, 2396, 2397, 2398, 2399, 2400, 2401, 2402, 2403, 2404, 2405, 2406, 2407, 2408, 2409, 2410, 2411, 2412, 2413, 2414, 2415, 2416, 2417, 2418, 2419, 2420, 2421, 2422, 2423, 2424, 2425, 2426, 2427, 2428, 2429, 2430, 2431, 2432, 2433, 2434, 2435, 2436, 2437, 2438, 2439, 2440, 2441, 2442, 2443, 2444, 2445, 2446, 2447, 2448, 2449, 2450, 2451, 2452, 2453, 2454, 2455, 2456, 2457, 2458, 2459, 2460, 2461, 2462, 2463, 2464, 2465, 2466, 2467, 2468, 2469, 2470, 2471, 2472, 2473, 2474, 2475, 2476, 2477, 2478, 2479, 2480, 2481, 2482, 2483, 2484, 2485, 2486, 2487, 2488, 2489, 2490, 2491, 2492, 2493, 2494, 2495, 2496, 2497, 2498, 2499, 2500, 2501, 2502, 2503, 2504, 2505, 2506, 2507, 2508, 2509, 2510, 2511, 2512, 2513, 2514, 2515, 2516, 2517, 2518, 2519, 2520, 2521, 2522, 2523, 2524, 2525, 2526, 2527, 2528, 2529, 2530, 2531, 2532, 2533, 2534, 2535, 2536, 2537, 2538, 2539, 2540, 2541, 2542, 2543, 2544, 2545, 2546, 2547, 2548, 2549, 2550, 2551, 2552, 2553, 2554, 2555, 2556, 2557, 2558, 2559, 2560, 2561, 2562, 2563, 2564, 2565, 2566, 2567, 2568, 2569, 2570, 2571, 2572, 2573, 2574, 2575, 2576, 2577, 2578, 2579, 2580, 2581, 2582, 2583, 2584, 2585, 2586, 2587, 2588, 2589, 2590, 2591, 2592, 2593, 2594, 2595, 2596, 2597, 2598, 2599, 2600, 2601, 2602, 2603, 2604, 2605, 2606, 2607, 2608, 2609, 2610, 2611, 2612, 2613, 2614, 2615, 2616, 2617, 2618, 2619, 2620, 2621, 2622, 2623, 2624, 2625, 2626, 2627, 2628, 2629, 2630, 2631, 2632, 2633, 2634, 2635, 2636, 2637, 2638, 2639, 2640, 2641, 2642, 2643, 2644, 2645, 2646, 2647, 2648, 2649, 2650, 2651, 2652, 2653, 2654, 2655, 2656, 2657, 2658, 2659, 2660, 2661, 2662, 2663, 2664, 2665, 2666, 2667, 2668, 2669, 2670, 2671, 2672, 2673, 2674, 2675, 2676, 2677, 2678, 2679, 2680, 26

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Dep skline chrono 500mg
cp pel b30
P.P.V : 113,30 DH



نشرة دوائية: معلومات للمستهلك
ديبياكين® كرونو 500 ملغ،
قرص مغلف قابل للتجزئة لتحرير مغنول
محضر الفايروكس والفارتات الصوديوم

يخصص هذا الدواء لمراقبة إضافية من شأنها
بالسلامة. يمتلك أن شأهم في ذلك عبر الإلزام

تحذير

يمكن أن يؤدي ديبياكين كرونو الجينين إلى تمزق خلال فترة الحمل.
يواجه الأطباء الممرضون في جميع الفئات خطرًا مرتفعًا لإصابة بضمخات خطيرة في الجنين (الفرط والحرمان) وفي
السائل (حتى إلى 40 ٪ من الحالات) وإلى بكتوشات (10 ٪ من الحالات تقريبًا).
• إذا كانت فترة أو مراهقة أو امرأة في سن الإنجاب:
• لا يمكن أن يصف لك طبيبك الأدوية، إلا في حالة عدم فعالية العلاجات الأخرى أو عدم تحملها؛
• إذا لم يكن إن ملاحج آخر ممكن، سوف يوصف لك الفايروكس ويوصف وفقًا لشروط صيغة جذا حسب برنامج
وقاية وتضمن الهدف إلى تجنب الحمل.
• إذا وصف لك الفايروكس وكنت امرأة في سن الإنجاب، يجب عليك بشكل خاص:
• استعمال وسيلة منع حمل فعالة واحدة على الأقل، بدون توقف، أثناء العلاج بديبياكين كرونو. سوف يناقش طبيبك
هذه المسألة معك ولكن يجب عليك أيضًا اتخاذ الاحتياطات اللازمة في القسم 2 من هذه النشرة.
• أودع طيار مع طبيبك الإضافي إذا كنت تنوون الحمل أو إذا كنت تتحقق نفسك حاملًا.
• عدم التفرغ عن أخذ ديبياكين كرونو بدون أن يطلب منك ذلك. فهذا يمكن أن يزيد مرضك سوءًا.
• تتألم من ذلك فارت تبتت المعومات الخاص بالمرضى وبهمته ومن لك وأعت على نموذج الموافقة المتوافق الخاص
بإرفاقية الذي سوف يوصف لك طبيبك الإضافي الذي لديه خبرة في معالجة المرض.
استشيري الطبيب أو الصيدلي.

- قراءة فورية هذه النشرة بعين قبل أن تأخذ هذا الدواء لأنه يحتوي على معلومات مهمة لك.
- اعطاهم هذه النشرة قد تساعد في فهمها جيدًا.
 - إذا كان لديك أية أسئلة حول كيفية استخدامها، فاستشيري طبيبك.
 - إذا قرست هذا الدواء، قد لا تتمكن من القيام بأنشطة قد تكون خطيرة، مثل قيادة سيارة أو تشغيل معدات.
 - لا تشرب كحول أثناء تناول ديبياكين كرونو، لأن الكحول يمكن أن يغير من تأثير الدواء.
 - إذا كنت تتناول ديبياكين كرونو، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.
 - إذا كنت تتناول ديبياكين كرونو، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.
 - إذا كنت تتناول ديبياكين كرونو، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.

1. ما هو ديبياكين كرونو وما هي نواحي استخدامه
2. ما هي مخاطر ديبياكين كرونو
3. كيف يجب تناول ديبياكين كرونو
4. ما هي الأعراض الجانبية المحتملة
5. كيف يجب تناول ديبياكين كرونو
6. ملاحظات إضافية

لا ينبغي لأحد أن يتناول ديبياكين كرونو إذا:
• إذا كنت امرأة في سن الإنجاب، إلا في حالة عدم فعالية العلاجات الأخرى أو عدم تحملها؛
• إذا كنت تتناول ديبياكين كرونو، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.

• إذا كنت تعاني من حساسية شديدة للأدوية، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.
• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.
• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.
• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.

• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.
• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.
• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.

• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.
• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.
• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.

• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.
• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.

• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.
• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.

• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.
• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.

• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.
• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.

• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.
• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.

• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.
• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.

• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.
• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.

• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.
• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.

• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.
• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.

• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.
• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.

• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.
• إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشيري طبيبك إذا كنت تتناول دواء آخر.

▼ يخضع هذا الدواء لمراقبة إضافية من شأنها
بالسلامة. يمكنك أن تساهم في ذلك عبر الإبلا

[illegible]

▼ يخضع هذا الدواء لمراقبة إضافية من شأنها
بالسلامة. يمكنك أن تساهم في تلك عبر الإبلا

[illegible]

▼ يخضع هذا الدواء لمراقبة إضافية من شأنها
بالسلامة. يمكنك أن تساهم في ذلك عبر الإبلا

• إذا وصفك لك الفايبروز أثناء إفراغك من السعال، فإن السعال يكون عطشاً خاصاً.

• استعمل وسيلة منع حمل فعالة لمدة عام على الأقل، بدون توقف، أثناء العلاج بمضاد حيوي. سوف ينالض طبيبك هذا المعدل وسيلزمه بكونه بغير عيب أثناء اتباع المضاد الحيوي المزمع في من هذه التشرة.

• أخذ مضاد حيوي مع المضاد الحيوي أثناء تناول الحمل أو إذا كنت تعالين نفسك حاملًا.

• عدم التوقف عن أخذ مضاد حيوي بدون إذن طبيبك منه. ذلك لأنك يمكن أن يضر صحتك.

• تأثقي من أن قرأت تبين المضبوطات المرضية وقمتهم ومن أن لعلك على نموذج الموافقة الصوري الخاص بالرعاية التي سوف يحصلها إذا طبيبك الخاص الذي لديه خبرة في معالجة مرضك.

• استشرى الطبيب أو الصيدلي.

- إعتاد ظهور نوبات الصرع بالرقم من تناول العلاج بصورة مستمرة.

من تلقائي وسائل منع حمل مناسبة مع طبيبك. سوف يزداد طبيبك
نصائح تتعلق بمنع الحمل.

▼ يخضع هذا الدواء لمراقبة إضافية من شأنها
بالسلامة. يمكنك أن تساهم في تلك عبر الإبلا

[illegible]

- إضافة ظهور نوبات الصرع بالرغم من تناول العلاج بصورة مستمرة.

ان تالاشى وسائلى منع حمل مۇناسىۋەتلىك. سوپا يۇرتىڭىزدا
، نىسبەتەن ئۆزگىرىش بولغان.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, **contactez immédiatement** l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui demandant de lire cette notice. Vous pouvez aussi signaler à votre médecin si vous pensez que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou si elle change votre comportement.

Effets indésirables importants observés avec DEROXAT 20 mg, comprimé pelliculé sécable

Des patients traités par DEROXAT développent une réaction appelée akathisie, qui comprend le fait de **se sentir agité et de ne pas pouvoir rester assis ou debout tranquillement**. D'autres patients développent un **syndrome sérotoninergique** ou **syndrome malin des neuroleptiques**, comportant certains symptômes de la totalité des symptômes suivants : sensation de grande agitation ou d'irritabilité, sensation de confusion, d'agitation, sensation de chaleur, transpiration, tremblement, frissons, hallucinations (vision ou sons étranges), rigidité des muscles, contractions involontaires des muscles ou rythme cardiaque accéléré. La sévérité de ces symptômes peut s'aggraver conduisant à une perte de connaissance. Si vous remarquez un de ces symptômes, **contactez votre médecin**. Pour plus d'information sur les effets indésirables de DEROXAT lire ci-dessous la rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? ».

Les médicaments comme DEROXAT (appelés ISRS) pourraient causer des symptômes de dysfonction sexuelle (voir rubrique 4). Dans certains cas, ces symptômes se sont prolongés après l'arrêt du traitement.

Autres médicaments et DEROXAT 20mg, comprimé pelliculé sécable

Certains médicaments peuvent modifier l'action de DEROXAT, et augmenter le risque d'effets secondaires. DEROXAT peut également modifier l'action d'autres médicaments.

Ces médicaments incluent :

- des médicaments appelés **inhibiteurs de la monoamine oxydase** (IMAO, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylthioninium (bleu de méthylène)),
- la thioridazine ou le pimozide, qui sont des médicaments **anti-psychotiques**,
- l'aspirine, l'ibuprofène et d'autres médicaments appelés AINS (Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens) comme le célécoxib, l'étéodolac, le diclofénac et le méloxicam, utilisés **contre la douleur et l'inflammation**,
- le tramadol et la péthidine, des médicaments **contre la douleur**,
- des médicaments appelés triptans, comme le sumatriptan, indiqués pour traiter la **migraine**,
- d'autres **antidépresseurs** incluant des ISRS et des antidépresseurs tricycliques comme la clomipramine, la nortriptyline et la désipramine,
- un **complément alimentaire** appelé tryptophane,
- mivacurium et suxaméthonium (utilisés en anesthésie),
- des médicaments tels que le lithium, la rispéridone, la perphénazine, la clozapine (appelés anti-psychotiques) utilisés pour traiter certaines **affections psychiatriques**,
- certains médicaments utilisés en anesthésie ou pour traiter les douleurs chroniques.



114632

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, **contactez immédiatement** l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui demandant de lire cette notice. Vous pouvez aussi signaler à votre médecin si vous pensez que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou si elle change votre comportement.

Effets indésirables importants observés avec DEROXAT 20 mg, comprimé pelliculé sécable

Des patients traités par DEROXAT développent une réaction appelée akathisie, qui comprend le fait de **se sentir agité et de ne pas pouvoir rester assis ou debout tranquillement**. D'autres patients développent un **syndrome sérotoninergique** ou **syndrome malin des neuroleptiques**, comportant certains des symptômes suivants : sensation de grande agitation ou d'irritabilité, sensation de confusion, d'agitation, sensation de chaleur, transpiration, tremblement, frissons, hallucinations (vision ou ouïe étranges), rigidité des muscles, contractions involontaires des muscles ou rythme cardiaque accéléré. La sévérité de ces symptômes peut s'aggraver conduisant à une perte de connaissance. Si vous remarquez un de ces symptômes, **contactez votre médecin**. Pour plus d'information sur les effets indésirables de DEROXAT lire ci-dessous la rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? ».

Les médicaments comme DEROXAT (appelés ISRS) pourraient causer des symptômes de dysfonction sexuelle (voir rubrique 4). Dans certains cas, ces symptômes se sont prolongés après l'arrêt du traitement.

Autres médicaments et DEROXAT 20mg, comprimé pelliculé sécable

Certains médicaments peuvent modifier l'action de DEROXAT, et augmenter le risque d'effets secondaires. DEROXAT peut également modifier l'action d'autres médicaments.

Ces médicaments incluent :

- des médicaments appelés **inhibiteurs de la monoamine oxydase** (IMAO, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylthioninium (bleu de méthylène)),
- la thioridazine ou le pimozide, qui sont des médicaments **anti-psychotiques**,
- l'aspirine, l'ibuprofène et d'autres médicaments appelés AINS (Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens) comme le célécoxib, l'étéodolac, le diclofénac et le méloxicam, utilisés **contre la douleur et l'inflammation**,
- le tramadol et la péthidine, des médicaments **contre la douleur**,
- des médicaments appelés triptans, comme le sumatriptan, indiqués pour traiter la **migraine**,
- d'autres **antidépresseurs** incluant des ISRS et des antidépresseurs tricycliques comme la clomipramine, la nortriptyline et la désipramine,
- un **complément alimentaire** appelé tryptophane,
- mivacurium et suxaméthonium (utilisés en anesthésie),
- des médicaments tels que le lithium, la rispéridone, la perphénazine, la clozapine (appelés anti-psychotiques) utilisés pour traiter certaines **affections psychiatriques**,
ou pour traiter les douleurs chroniques.



114632

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, **contactez immédiatement** l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui demandant de lire cette notice. Vous pouvez aussi signaler à votre médecin si vous pensez que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou si elle change votre comportement.

Effets indésirables importants observés avec DEROXAT 20 mg, comprimé pelliculé sécable

Des patients traités par DEROXAT développent une réaction appelée akathisie, qui comprend le fait de **se sentir agité et de ne pas pouvoir rester assis ou debout tranquillement**. D'autres patients développent un **syndrome sérotoninergique** ou **syndrome malin des neuroleptiques**, comportant certains des symptômes suivants : sensation de grande agitation ou d'irritabilité, sensation de confusion, d'agitation, sensation de chaleur, transpiration, tremblement, frissons, hallucinations (vision ou ouïe étranges), rigidité des muscles, contractions involontaires des muscles ou rythme cardiaque accéléré. La sévérité de ces symptômes peut s'aggraver conduisant à une perte de connaissance. Si vous remarquez un de ces symptômes, **contactez votre médecin**. Pour plus d'information sur les effets indésirables de DEROXAT lire ci-dessous la rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? ».

Les médicaments comme DEROXAT (appelés ISRS) pourraient causer des symptômes de dysfonction sexuelle (voir rubrique 4). Dans certains cas, ces symptômes se sont prolongés après l'arrêt du traitement.

Autres médicaments et DEROXAT 20mg, comprimé pelliculé sécable

Certains médicaments peuvent modifier l'action de DEROXAT, et augmenter le risque d'effets secondaires. DEROXAT peut également modifier l'action d'autres médicaments.

Ces médicaments incluent :

- des médicaments appelés **inhibiteurs de la monoamine oxydase** (IMAO, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylthioninium (bleu de méthylène)),
- la thioridazine ou le pimozide, qui sont des médicaments **anti-psychotiques**,
- l'aspirine, l'ibuprofène et d'autres médicaments appelés AINS (Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens) comme le célécoxib, l'étéodolac, le diclofénac et le méloxicam, utilisés **contre la douleur et l'inflammation**,
- le tramadol et la péthidine, des médicaments **contre la douleur**,
- des médicaments appelés triptans, comme le sumatriptan, indiqués pour traiter la **migraine**,
- d'autres **antidépresseurs** incluant des ISRS et des antidépresseurs tricycliques comme la clomipramine, la nortriptyline et la désipramine,
- un **complément alimentaire** appelé tryptophane,
- mivacurium et suxaméthonium (utilisés en anesthésie),
- des médicaments tels que le lithium, la rispéridone, la perphénazine, la clozapine (appelés anti-psychotiques) utilisés pour traiter certaines **affections psychiatriques**,
ou pour traiter les douleurs chroniques.



114632

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, **contactez immédiatement** l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui demandant de lire cette notice. Vous pouvez aussi signaler à votre médecin si vous pensez que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou si elle change votre comportement.

Effets indésirables importants observés avec DEROXAT 20 mg, comprimé pelliculé sécable

Des patients traités par DEROXAT développent une réaction appelée akathisie, qui comprend le fait de **se sentir agité et de ne pas pouvoir rester assis ou debout tranquillement**. D'autres patients développent un **syndrome sérotoninergique** ou **syndrome malin des neuroleptiques**, comportant certains des symptômes suivants : sensation de grande agitation ou d'irritabilité, sensation de confusion, d'agitation, sensation de chaleur, transpiration, tremblement, frissons, hallucinations (vision ou ouïe étranges), rigidité des muscles, contractions involontaires des muscles ou rythme cardiaque accéléré. La sévérité de ces symptômes peut s'aggraver conduisant à une perte de connaissance. Si vous remarquez un de ces symptômes, **contactez votre médecin**. Pour plus d'information sur les effets indésirables de DEROXAT lire ci-dessous la rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? ».

Les médicaments comme DEROXAT (appelés ISRS) pourraient causer des symptômes de dysfonction sexuelle (voir rubrique 4). Dans certains cas, ces symptômes se sont prolongés après l'arrêt du traitement.

Autres médicaments et DEROXAT 20mg, comprimé pelliculé sécable

Certains médicaments peuvent modifier l'action de DEROXAT, et augmenter le risque d'effets secondaires. DEROXAT peut également modifier l'action d'autres médicaments.

Ces médicaments incluent :

- des médicaments appelés **inhibiteurs de la monoamine oxydase** (IMAO, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylthioninium (bleu de méthylène)),
- la thioridazine ou le pimozide, qui sont des médicaments **anti-psychotiques**,
- l'aspirine, l'ibuprofène et d'autres médicaments appelés AINS (Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens) comme le célécoxib, l'étéodolac, le diclofénac et le méloxicam, utilisés **contre la douleur et l'inflammation**,
- le tramadol et la péthidine, des médicaments **contre la douleur**,
- des médicaments appelés triptans, comme le sumatriptan, indiqués pour traiter la **migraine**,
- d'autres **antidépresseurs** incluant des ISRS et des antidépresseurs tricycliques comme la clomipramine, la nortriptyline et la désipramine,
- un **complément alimentaire** appelé tryptophane,
- mivacurium et suxaméthonium (utilisés en anesthésie),
- des médicaments tels que le lithium, la rispéridone, la perphénazine, la clozapine (appelés anti-psychotiques) utilisés pour traiter certaines **affections psychiatriques**,
ou pour traiter les douleurs chroniques.



114632

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, **contactez immédiatement** l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui demandant de lire cette notice. Vous pouvez aussi signaler à votre médecin si vous pensez que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou si elle change votre comportement.

Effets indésirables importants observés avec DEROXAT 20 mg, comprimé pelliculé sécable

Des patients traités par DEROXAT développent une réaction appelée akathisie, qui comprend le fait de **se sentir agité et de ne pas pouvoir rester assis ou debout tranquillement**. D'autres patients développent un **syndrome sérotoninergique** ou **syndrome malin des neuroleptiques**, comportant certains des symptômes suivants : sensation de grande agitation ou d'irritabilité, sensation de confusion, d'agitation, sensation de chaleur, transpiration, tremblement, frissons, hallucinations (vision ou ouïe étranges), rigidité des muscles, contractions involontaires des muscles ou rythme cardiaque accéléré. La sévérité de ces symptômes peut s'aggraver conduisant à une perte de connaissance. Si vous remarquez un de ces symptômes, **contactez votre médecin**. Pour plus d'information sur les effets indésirables de DEROXAT lire ci-dessous la rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? ».

Les médicaments comme DEROXAT (appelés ISRS) pourraient causer des symptômes de dysfonction sexuelle (voir rubrique 4). Dans certains cas, ces symptômes se sont prolongés après l'arrêt du traitement.

Autres médicaments et DEROXAT 20mg, comprimé pelliculé sécable

Certains médicaments peuvent modifier l'action de DEROXAT, et augmenter le risque d'effets secondaires. DEROXAT peut également modifier l'action d'autres médicaments.

Ces médicaments incluent :

- des médicaments appelés **inhibiteurs de la monoamine oxydase** (IMAO, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylthioninium (bleu de méthylène)),
- la thioridazine ou le pimozide, qui sont des médicaments **anti-psychotiques**,
- l'aspirine, l'ibuprofène et d'autres médicaments appelés AINS (Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens) comme le célécoxib, l'étéodolac, le diclofénac et le méloxicam, utilisés **contre la douleur et l'inflammation**,
- le tramadol et la péthidine, des médicaments **contre la douleur**,
- des médicaments appelés triptans, comme le sumatriptan, indiqués pour traiter la **migraine**,
- d'autres **antidépresseurs** incluant des ISRS et des antidépresseurs tricycliques comme la clomipramine, la nortriptyline et la désipramine,
- un **complément alimentaire** appelé tryptophane,
- mivacurium et suxaméthonium (utilisés en anesthésie),
- des médicaments tels que le lithium, la rispéridone, la perphénazine, la clozapine (appelés anti-psychotiques) utilisés pour traiter certaines **affections psychiatriques**,
ou pour traiter les douleurs chroniques.



114632

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, **contactez immédiatement** l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui demandant de lire cette notice. Vous pouvez aussi signaler à votre médecin si vous pensez que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou si elle change votre comportement.

Effets indésirables importants observés avec DEROXAT 20 mg, comprimé pelliculé sécable

Des patients traités par DEROXAT développent une réaction appelée akathisie, qui comprend le fait de **se sentir agité et de ne pas pouvoir rester assis ou debout tranquillement**. D'autres patients développent un **syndrome sérotoninergique** ou **syndrome malin des neuroleptiques**, comportant certains symptômes de la totalité des symptômes suivants : sensation de grande agitation ou d'irritabilité, sensation de confusion, d'agitation, sensation de chaleur, transpiration, tremblement, frissons, hallucinations (vision ou sons étranges), rigidité des muscles, contractions involontaires des muscles ou rythme cardiaque accéléré. La sévérité de ces symptômes peut s'aggraver conduisant à une perte de connaissance. Si vous remarquez un de ces symptômes, **contactez votre médecin**. Pour plus d'information sur les effets indésirables de DEROXAT lire ci-dessous la rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? ».

Les médicaments comme DEROXAT (appelés ISRS) pourraient causer des symptômes de dysfonction sexuelle (voir rubrique 4). Dans certains cas, ces symptômes se sont prolongés après l'arrêt du traitement.

Autres médicaments et DEROXAT 20mg, comprimé pelliculé sécable

Certains médicaments peuvent modifier l'action de DEROXAT, et augmenter le risque d'effets secondaires. DEROXAT peut également modifier l'action d'autres médicaments.

Ces médicaments incluent :

- des médicaments appelés **inhibiteurs de la monoamine oxydase** (IMAO, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylthioninium (bleu de méthylène)),
- la thioridazine ou le pimozide, qui sont des médicaments **anti-psychotiques**,
- l'aspirine, l'ibuprofène et d'autres médicaments appelés AINS (Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens) comme le célécoxib, l'étéodolac, le diclofénac et le méloxicam, utilisés **contre la douleur et l'inflammation**,
- le tramadol et la péthidine, des médicaments **contre la douleur**,
- des médicaments appelés triptans, comme le sumatriptan, indiqués pour traiter la **migraine**,
- d'autres **antidépresseurs** incluant des ISRS et des antidépresseurs tricycliques comme la clomipramine, la nortriptyline et la désipramine,
- un **complément alimentaire** appelé tryptophane,
- mivacurium et suxaméthonium (utilisés en anesthésie),
- des médicaments tels que le lithium, la rispéridone, la perphénazine, la clozapine (appelés anti-psychotiques) utilisés pour traiter certaines **affections psychiatriques**,
- certains médicaments utilisés en anesthésie ou pour traiter les douleurs chroniques.



114632

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, **contactez immédiatement** l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui demandant de lire cette notice. Vous pouvez aussi signaler à votre médecin si vous pensez que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou si elle change votre comportement.

Effets indésirables importants observés avec DEROXAT 20 mg, comprimé pelliculé sécable

Des patients traités par DEROXAT développent une réaction appelée akathisie, qui comprend le fait de **se sentir agité et de ne pas pouvoir rester assis ou debout tranquillement**. D'autres patients développent un **syndrome sérotoninergique** ou **syndrome malin des neuroleptiques**, comportant certains symptômes de la totalité des symptômes suivants : sensation de grande agitation ou d'irritabilité, sensation de confusion, d'agitation, sensation de chaleur, transpiration, tremblement, frissons, hallucinations (vision ou sons étranges), rigidité des muscles, contractions involontaires des muscles ou rythme cardiaque accéléré. La sévérité de ces symptômes peut s'aggraver conduisant à une perte de connaissance. Si vous remarquez un de ces symptômes, **contactez votre médecin**. Pour plus d'information sur les effets indésirables de DEROXAT lire ci-dessous la rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? ».

Les médicaments comme DEROXAT (appelés ISRS) pourraient causer des symptômes de dysfonction sexuelle (voir rubrique 4). Dans certains cas, ces symptômes se sont prolongés après l'arrêt du traitement.

Autres médicaments et DEROXAT 20mg, comprimé pelliculé sécable

Certains médicaments peuvent modifier l'action de DEROXAT, et augmenter le risque d'effets secondaires. DEROXAT peut également modifier l'action d'autres médicaments.

Ces médicaments incluent :

- des médicaments appelés **inhibiteurs de la monoamine oxydase** (IMAO, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylthioninium (bleu de méthylène)),
- la thioridazine ou le pimozide, qui sont des médicaments **anti-psychotiques**,
- l'aspirine, l'ibuprofène et d'autres médicaments appelés AINS (Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens) comme le célécoxib, l'étéodolac, le diclofénac et le méloxicam, utilisés **contre la douleur et l'inflammation**,
- le tramadol et la péthidine, des médicaments **contre la douleur**,
- des médicaments appelés triptans, comme le sumatriptan, indiqués pour traiter la **migraine**,
- d'autres **antidépresseurs** incluant des ISRS et des antidépresseurs tricycliques comme la clomipramine, la nortriptyline et la désipramine,
- un **complément alimentaire** appelé tryptophane,
- mivacurium et suxaméthonium (utilisés en anesthésie),
- des médicaments tels que le lithium, la rispéridone, la perphénazine, la clozapine (appelés anti-psychotiques) utilisés pour traiter certaines **affections psychiatriques**,
ou pour traiter les douleurs chroniques.



114632

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Laroxyl 50 mg, comprimé pelliculé

Amitriptyline

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 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 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 LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTIDEPRESSEUR / INHIBITEUR NON SÉLECTIF DE LA RECAPTURE DE



6 118001 040391

LAROXYL 50 mg

(Chlorhydrate d'amitriptyline)

20 comprimés pelliculés

BOTTU S.A.

PPV: 38 DH 30

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Laroxyl 50 mg, comprimé pelliculé

Amitriptyline

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car 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 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 LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTIDEPRESSEUR / INHIBITEUR NON SÉLECTIF DE LA RECAPTURE DE



6 118001 040391

LAROXYL 50 mg

(Chlorhydrate d'amitriptyline)

20 comprimés pelliculés

BOTTU S.A.

PPV: 38 DH 30

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Laroxyl 50 mg, comprimé pelliculé

Amitriptyline

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car 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 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 LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTIDEPRESSEUR / INHIBITEUR NON SÉLECTIF DE LA RECAPTURE DE



6 118001 040391

LAROXYL 50 mg

(Chlorhydrate d'amitriptyline)

20 comprimés pelliculés

BOTTU S.A.

PPV: 38 DH 30

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Laroxyl 50 mg, comprimé pelliculé

Amitriptyline

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car 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 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 LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTIDEPRESSEUR / INHIBITEUR NON SÉLECTIF DE LA RECAPTURE DE



6 118001 040391

LAROXYL 50 mg

(Chlorhydrate d'amitriptyline)

20 comprimés pelliculés

BOTTU S.A.

PPV: 38 DH 30

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Laroxyl 50 mg, comprimé pelliculé

Amitriptyline

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car 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 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 LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE LAROXYL 50 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTIDEPRESSEUR / INHIBITEUR NON SÉLECTIF DE LA RECAPTURE DE



6 118001 040391

LAROXYL 50 mg

(Chlorhydrate d'amitriptyline)

20 comprimés pelliculés

BOTTU S.A.

PPV: 38 DH 30

LOT 200813
EXP 06/2023
PPV 98.30DH

Veillez lire attentivement ce médicament.
Gardez cette notice.
Si vous avez tout l'information à
Ce médicament
quelqu'un d'autre
être nocif.

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

1. Composition du médicament

Principe actif :

Chlorhydrate de miansérine..... 30 mg

Les excipients :

Amidon de pomme de terre, Silice colloïdale, Stéarate de magnésium, Méthylcellulose, Hydrogénophosphate de calcium, Hypromellose, Macrogol 8000 et Dioxyde de titane.

Excipients à effet notoire : Néant.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Ce médicament est un antidépresseur

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : N06AX03

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement des épisodes dépressifs.

4. Posologie

Conformez-vous strictement à la prescription du médecin.

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

Votre médecin, dans certains cas, pourra adapter progressivement la posologie.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'administration

Voie orale.

Avalez les comprimés avec un verre d'eau sans les croquer.

Fréquence d'administration

La dose quotidienne pourra être répartie au cours de la journée ou administrée de préférence le soir au coucher.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Durée de traitement

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

Conformez-vous strictement à la prescription du médecin et n'arrêtez pas la prise de ce médicament sans son avis.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

5. Contre-indications

Ne prenez jamais ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable :

- si vous êtes allergique à la miansérine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique « composition ».

- maladie du foie sévère.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

- association avec l'alcool (voir rubrique « interactions avec d'autres médicaments »).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

6. Effets indésirables

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

- somnolence,
- sécheresse de la bouche,

immédiatement votre médecin.

Très exceptionnellement :

- bradycardie (ralentissement du rythme cardiaque) après la première prise du médicament.

Autres effets indésirables de fréquence inconnue (à partir des données disponibles) :

- éruption cutanée,
- hyperkinésie (hyperactivité motrice).

Par ailleurs, certains effets non souhaités peuvent apparaître : dépression ; possibilité de troubles psychiques.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, mentionnez-le à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet mentionné dans cette notice.

7. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien pour la prise de ce médicament.

Mises en garde spéciales

Comme avec tous les antidépresseurs, l'effet de ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable, peut apparaître au bout de plusieurs jours. Il est donc important de continuer à prendre régulièrement même en l'absence d'amélioration de votre médecin.

Idees suicidaires et aggravation de votre état

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles des idées d'auto-agression (agression envers soi-même), les manifestations peuvent être majorées au début du traitement car ce type de médicament n'agit pas tout de suite. Vous êtes plus susceptible de présenter ces symptômes.

• si vous avez déjà eu des idées suicidaires ;

• si vous êtes un jeune adulte. Les études ont montré que le comportement suicidaire était accru chez les personnes atteintes d'une maladie psychiatrique et traitées par un antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

LOT 200813
EXP 06/2023
PPV 98.30DH

Veillez lire attentivement ce médicament.
Gardez cette notice.
Si vous avez tout l'information à
Ce médicament
quelqu'un d'autre
être nocif.

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

1. Composition du médicament

Principe actif :

Chlorhydrate de miansérine..... 30 mg

Les excipients :

Amidon de pomme de terre, Silice colloïdale, Stéarate de magnésium, Méthylcellulose, Hydrogénophosphate de calcium, Hypromellose, Macrogol 8000 et Dioxyde de titane.

Excipients à effet notoire : Néant.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Ce médicament est un antidépresseur

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : N06AX03

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement des épisodes dépressifs.

4. Posologie

Conformez-vous strictement à la prescription du médecin.

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

Votre médecin, dans certains cas, pourra adapter progressivement la posologie.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'administration

Voie orale.

Avalez les comprimés avec un verre d'eau sans les croquer.

Fréquence d'administration

La dose quotidienne pourra être répartie au cours de la journée ou administrée de préférence le soir au coucher.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Durée de traitement

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

Conformez-vous strictement à la prescription du médecin et n'arrêtez pas la prise de ce médicament sans son avis.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

5. Contre-indications

Ne prenez jamais ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable :

- * si vous êtes allergique à la miansérine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique « composition ».
- * maladie du foie sévère.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

- * association avec l'alcool (voir rubrique « interactions avec d'autres médicaments »).
- En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

6. Effets indésirables

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

- * somnolence,
- * sécheresse de la bouche,

immédiatement votre médecin.

Très exceptionnellement :

- * bradycardie (ralentissement du rythme cardiaque) après la première prise du médicament.

Autres effets indésirables de fréquence inconnue (à partir des données disponibles) :

- * éruption cutanée,
 - * hyperkinésie (hyperactivité motrice).
- Par ailleurs, certains effets non souhaités peuvent apparaître : dépression : possibilité de troubles psychiques. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin. Ceci s'applique aussi à l'usage prolongé de ce médicament mentionné dans cette notice.

7. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien pour l'usage prolongé de ce médicament.

Mises en garde spéciales

Comme avec tous les antidépresseurs, l'effet de ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable, peut apparaître au bout de plusieurs jours. Il est donc important de continuer à prendre régulièrement même en l'absence d'amélioration de votre médecin.

Idees suicidaires et aggravation de votre état

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles des idées d'auto-agression (agression envers soi-même), les manifestations peuvent être majorées au début du traitement. Ce type de médicament n'agit pas tout de suite. Vous êtes plus susceptible de présenter ces symptômes.

- * si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou si vous êtes un jeune adulte. Les études ont montré que le comportement suicidaire était accru chez les personnes souffrant d'une maladie psychiatrique et traitées par un antidépresseur. Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, consultez votre médecin. Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un proche. Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un proche. Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un proche. Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un proche.

Utilisation chez l'enfant et l'adolescent

ATHYMIL ne doit habituellement pas être utilisé chez les enfants de moins de 18 ans. Il est également important de noter que les enfants de 18 ans présentent un risque accru d'effets indésirables et de comportement hostile (agression envers soi-même ou les autres) lorsqu'ils prennent des médicaments. Néanmoins, il est possible que votre médecin vous prescrive ATHYMIL à des patients de moins de 18 ans. Si votre médecin a prescrit ATHYMIL, discutez-en avec votre médecin si vous désirez en discuter, adressez-vous à votre médecin si l'un des symptômes énumérés ci-dessus apparaît. La prise d'ATHYMIL par un patient de moins de 18 ans peut entraîner des effets indésirables graves, voire mortels, que la sécurité à long terme concernant le développement cognitif et comportemental.

LOT 200813
EXP 06/2023
PPV 98.30DH

Veillez lire attentivement ce médicament.
Gardez cette notice.
Si vous avez tout l'information à
Ce médicament
quelqu'un d'autre
être nocif.

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

1. Composition du médicament

Principe actif :

Chlorhydrate de miansérine..... 30 mg

Les excipients :

Amidon de pomme de terre, Silice colloïdale, Stéarate de magnésium, Méthylcellulose, Hydrogénophosphate de calcium, Hypromellose, Macrogol 8000 et Dioxyde de titane.

Excipients à effet notoire : Néant.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Ce médicament est un antidépresseur

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : N06AX03

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement des épisodes dépressifs.

4. Posologie

Conformez-vous strictement à la prescription du médecin.

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

Votre médecin, dans certains cas, pourra adapter progressivement la posologie.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'administration

Voie orale.

Avalez les comprimés avec un verre d'eau sans les croquer.

Fréquence d'administration

La dose quotidienne pourra être répartie au cours de la journée ou administrée de préférence le soir au coucher.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Durée de traitement

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

Conformez-vous strictement à la prescription du médecin et n'arrêtez pas la prise de ce médicament sans son avis.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

5. Contre-indications

Ne prenez jamais ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable :

- si vous êtes allergique à la miansérine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique « composition ».

- maladie du foie sévère.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

- association avec l'alcool (voir rubrique « interactions avec d'autres médicaments »).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

6. Effets indésirables

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

- somnolence,
- sécheresse de la bouche,

immédiatement votre médecin.

Très exceptionnellement :

- bradycardie (ralentissement du rythme cardiaque) après la première prise du médicament.

Autres effets indésirables de fréquence inconnue (à partir des données disponibles) :

- éruption cutanée,
- hyperkinésie (hyperactivité motrice).

Par ailleurs, certains effets non souhaités peuvent apparaître : dépression ; possibilité de troubles psychiques.

Déclaration des effets secondaires
Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, mentionné dans cette notice,

7. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien pour l'administration de ce médicament.

Mises en garde spéciales

Comme avec tous les antidépresseurs, l'effet de ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable, peut apparaître au bout de plusieurs jours. Il est donc important de continuer régulièrement même en l'absence d'amélioration.

Idées suicidaires et aggravation de votre état

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles des idées d'auto-agression (agression envers soi-même), les manifestations peuvent être majorées au début du traitement. Ce type de médicament n'agit pas tout de suite. Vous êtes plus susceptible de présenter ces symptômes.

• si vous avez déjà eu des idées suicidaires

• si vous êtes un jeune adulte. Les études ont montré que le comportement suicidaire était accru chez les personnes souffrant d'une maladie psychiatrique et traitées par un antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, consultez votre médecin.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou aller directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou aller directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou aller directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou aller directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou aller directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou aller directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou aller directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou aller directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou aller directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou aller directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou aller directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou aller directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou aller directement à l'hôpital.

LOT 200813
EXP 06/2023
PPV 98.30DH

Veillez lire attentivement ce médicament.
Gardez cette notice.
Si vous avez tout l'information à
Ce médicament
quelqu'un d'autre
être nocif.

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

1. Composition du médicament

Principe actif :

Chlorhydrate de miansérine..... 30 mg

Les excipients :

Amidon de pomme de terre, Silice colloïdale, Stéarate de magnésium, Méthylcellulose, Hydrogénophosphate de calcium, Hypromellose, Macrogol 8000 et Dioxyde de titane.

Excipients à effet notoire : Néant.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Ce médicament est un antidépresseur

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : N06AX03

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement des épisodes dépressifs.

4. Posologie

Conformez-vous strictement à la prescription du médecin.

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

Votre médecin, dans certains cas, pourra adapter progressivement la posologie.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'administration

Voie orale.

Avalez les comprimés avec un verre d'eau sans les croquer.

Fréquence d'administration

La dose quotidienne pourra être répartie au cours de la journée ou administrée de préférence le soir au coucher.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Durée de traitement

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

Conformez-vous strictement à la prescription du médecin et n'arrêtez pas la prise de ce médicament sans son avis.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

5. Contre-indications

Ne prenez jamais ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable :

- si vous êtes allergique à la miansérine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique « composition ».

- maladie du foie sévère.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

- association avec l'alcool (voir rubrique « interactions avec d'autres médicaments »).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

6. Effets indésirables

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

- somnolence,
- sécheresse de la bouche,

immédiatement votre médecin.

Très exceptionnellement :

- bradycardie (ralentissement du rythme cardiaque) après la première prise du médicament.

Autres effets indésirables de fréquence inconnue (à partir des données disponibles) :

- éruption cutanée,
- hyperkinésie (hyperactivité motrice).

Par ailleurs, certains effets non souhaités peuvent apparaître : dépression ; possibilité de troubles psychiques.

Déclaration des effets secondaires
Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, mentionné dans cette notice, ou non mentionné, veuillez le déclarer à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout médicament que vous prenez.

7. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien pour l'administration de ce médicament.

Mises en garde spéciales

Comme avec tous les antidépresseurs, l'effet de ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable, peut apparaître au bout de plusieurs jours. Il est donc important de continuer à prendre régulièrement même en l'absence d'amélioration de votre état.

Idées suicidaires et aggravation de votre état

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles de l'humeur, vous pouvez avoir des idées d'auto-agression (agression envers soi-même) ou des idées de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début du traitement. Elles peuvent disparaître au cours des semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter ces idées si :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ;
- si vous êtes un jeune adulte. Les études ont montré que le risque de suicide était accru chez les personnes souffrant d'une maladie psychiatrique et traitées par un médicament.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

LOT 200813
EXP 06/2023
PPV 98.30DH

Veillez lire attentivement ce médicament.
Gardez cette notice.
Si vous avez tout l'information à
Ce médicament
quelqu'un d'autre
être nocif.

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

1. Composition du médicament

Principe actif :

Chlorhydrate de miansérine..... 30 mg

Les excipients :

Amidon de pomme de terre, Silice colloïdale, Stéarate de magnésium, Méthylcellulose, Hydrogénophosphate de calcium, Hypromellose, Macrogol 8000 et Dioxyde de titane.

Excipients à effet notoire : Néant.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Ce médicament est un antidépresseur

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : N06AX03

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement des épisodes dépressifs.

4. Posologie

Conformez-vous strictement à la prescription du médecin.

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

Votre médecin, dans certains cas, pourra adapter progressivement la posologie.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'administration

Voie orale.

Avalez les comprimés avec un verre d'eau sans les croquer.

Fréquence d'administration

La dose quotidienne pourra être répartie au cours de la journée ou administrée de préférence le soir au coucher.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Durée de traitement

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

Conformez-vous strictement à la prescription du médecin et n'arrêtez pas la prise de ce médicament sans son avis.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

5. Contre-indications

Ne prenez jamais ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable :

- si vous êtes allergique à la miansérine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique « composition ».

- maladie du foie sévère.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

- association avec l'alcool (voir rubrique « interactions avec d'autres médicaments »).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

6. Effets indésirables

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

- somnolence,
- sécheresse de la bouche,

immédiatement votre médecin.

Très exceptionnellement :

- bradycardie (ralentissement du rythme cardiaque) après la première prise du médicament.

Autres effets indésirables de fréquence inconnue (à partir des données disponibles) :

- éruption cutanée,
- hyperkinésie (hyperactivité motrice).

Par ailleurs, certains effets non souhaités sont possibles : dépression ; possibilité de troubles psychiques. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin. Ceci s'applique aussi à l'usage prolongé de ce médicament mentionné dans cette notice.

7. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien pour l'usage prolongé de ce médicament.

Mises en garde spéciales

Comme avec tous les antidépresseurs, l'effet de ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable, peut apparaître au bout de plusieurs jours. Il est donc important de continuer régulièrement même en l'absence d'amélioration de votre médecin.

Idees suicidaires et aggravation de votre état

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles des idées d'auto-agression (agression envers soi-même), les manifestations peuvent être majorées au début du traitement. Ce type de médicament n'agit pas tout de suite. Vous êtes plus susceptible de présenter ces effets indésirables si :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou
- si vous êtes un jeune adulte. Les études ont montré que le comportement suicidaire était accru chez les personnes atteintes d'une maladie psychiatrique et traitées par un antidépresseur. Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, consultez votre médecin. Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un proche. Vous pouvez aussi vous adresser à un service d'urgence ou à un hôpital. Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un proche. Vous pouvez aussi vous adresser à un service d'urgence ou à un hôpital. Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un proche. Vous pouvez aussi vous adresser à un service d'urgence ou à un hôpital.

Utilisation chez l'enfant et l'adolescent

ATHYMIL ne doit habituellement pas être utilisé chez les enfants de moins de 18 ans. Il est également important de noter que les enfants de 18 ans présentent un risque accru d'effets indésirables, y compris des idées suicidaires et un comportement hostile. Cependant, dans certains cas, l'usage de médicaments peut être nécessaire. Néanmoins, il est possible que l'usage de ATHYMIL chez les enfants de moins de 18 ans soit bénéfique. Si votre médecin a prescrit ATHYMIL à votre enfant, discutez-en avec votre médecin. Si vous désirez en discuter, adressez-vous à votre médecin si l'un des symptômes énumérés ci-dessus apparaît. La prise d'ATHYMIL par un patient de moins de 18 ans peut entraîner des effets indésirables graves, y compris la dépression et le suicide. La sécurité à long terme concernant le développement cognitif et comportemental n'est pas connue.

LOT 200813
EXP 06/2023
PPV 98.30DH

Veillez lire attentivement ce médicament.
Gardez cette notice.
Si vous avez tout l'information à
Ce médicament
quelqu'un d'autre
être nocif.

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

1. Composition du médicament

Principe actif :

Chlorhydrate de miansérine..... 30 mg

Les excipients :

Amidon de pomme de terre, Silice colloïdale, Stéarate de magnésium, Méthylcellulose, Hydrogénophosphate de calcium, Hypromellose, Macrogol 8000 et Dioxyde de titane.

Excipients à effet notoire : Néant.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Ce médicament est un antidépresseur

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : N06AX03

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le traitement des épisodes dépressifs.

4. Posologie

Conformez-vous strictement à la prescription du médecin.

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

Votre médecin, dans certains cas, pourra adapter progressivement la posologie.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez l'impression que l'effet de ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'administration

Voie orale.

Avalez les comprimés avec un verre d'eau sans les croquer.

Fréquence d'administration

La dose quotidienne pourra être répartie au cours de la journée ou administrée de préférence le soir au coucher.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Durée de traitement

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

Conformez-vous strictement à la prescription du médecin et n'arrêtez pas la prise de ce médicament sans son avis.

Dans tous les cas, conformez-vous strictement à l'ordonnance de votre médecin.

5. Contre-indications

Ne prenez jamais ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable :

- si vous êtes allergique à la miansérine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique « composition ».

- maladie du foie sévère.

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

- association avec l'alcool (voir rubrique « interactions avec d'autres médicaments »).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

6. Effets indésirables

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

- somnolence,
- sécheresse de la bouche,

immédiatement votre médecin.

Très exceptionnellement :

- bradycardie (ralentissement du rythme cardiaque) après la première prise du médicament.

Autres effets indésirables de fréquence inconnue (à partir des données disponibles) :

- éruption cutanée,
- hyperkinésie (hyperactivité motrice).

Par ailleurs, certains effets non souhaités peuvent apparaître : dépression ; possibilité de troubles psychiques.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, mentionnez-le à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet mentionné dans cette notice.

7. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien pour l'administration de ce médicament.

Mises en garde spéciales

Comme avec tous les antidépresseurs, l'effet de ATHYMIL 30 mg, comprimé pelliculé sécable, peut apparaître au bout de plusieurs jours. Il est donc important de continuer à prendre régulièrement même en l'absence d'amélioration de votre médecin.

Idees suicidaires et aggravation de votre état

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles des idées d'auto-agression (agression envers soi-même), les manifestations peuvent être majorées au début du traitement car ce type de médicament n'agit pas tout de suite. Vous êtes plus susceptible de présenter ces symptômes.

• si vous avez déjà eu des idées suicidaires ;

• si vous êtes un jeune adulte. Les études ont montré que le comportement suicidaire était accru chez les personnes atteintes d'une maladie psychiatrique et traitées par un antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

Vous pouvez vous faire aider par votre médecin ou votre pharmacien.

QUETIAPHI® LP 150mg, 200mg, 300mg et 400mg



F209059/02

Veuillez lire attentivement
Gardez cette notice, vous pour-
rez y avoir tout autre que
votre médecin ou à votre ph-
Ce médicament vous a été
d'autre, même en cas de syn-
Si l'un des effets indésirables
mentionné dans cette notice

1. Composition du médicament
Chaque comprimé contient :
Quétiapine sous forme de fumarate
Excipients : lactose monohydraté,
magnésium, éthylcellulose, poly-
Les présentations 200 et 300 mg
Excipient à effet notoire : Lactose

2. Formes et présentations
QUETIAPHI® LP comprimés
en boîtes de 30.

3. Indications thérapeutiques

Traitement de la schizophrénie.
Traitement des troubles bipolaires :
- dans le traitement des épisodes maniaques modérés à sévères dans les troubles bipolaires.
- dans le traitement des épisodes dépressifs majeurs dans les troubles bipolaires.
- dans la prévention des récurrences chez les patients présentant un trouble bipolaire, ayant déjà
répondu au traitement par la quétiapine lors d'un épisode maniaque ou dépressif.
Traitement adjuvant des épisodes dépressifs majeurs chez des patients présentant un Trouble
Dépressif Majeur (TDM), et ayant répondu de façon insuffisante à un antidépresseur en
monothérapie.

4. Posologie

Votre médecin décidera de la dose initiale. La dose d'entretien (dose journalière) dépendra de votre
maladie et de vos besoins, mais la dose se situe généralement entre 150 et 800 mg.
- Vous devez prendre vos comprimés en une prise unique par jour.
- Ne cassez pas le comprimé, ne le mâchez pas et ne l'écrasez pas.
- Avaliez vos comprimés en entier avec de l'eau.
- Prenez vos comprimés sans nourriture (au moins une heure avant un repas ou au moment du
coucher, votre médecin vous dira à quel moment prendre vos comprimés).
- Ne buvez pas de jus de pamplemousse lorsque vous prenez **QUETIAPHI® LP**. Il peut influencer
l'activité du médicament. N'arrêtez pas la prise de vos comprimés, même si vous vous sentez mieux,
à moins que votre médecin ne vous le dise.

Problèmes hépatiques

Si vous avez des problèmes hépatiques, votre médecin peut changer votre dose.
Personnes âgées

Si vous êtes âgé(e), votre médecin peut changer votre dose.

Enfants et adolescents de moins de 18 ans

QUETIAPHI® LP ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

5. Contre indications

Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients de ce médicament.
Une administration concomitante d'inhibiteurs du cytochrome P450 3A4, tels que les inhibiteurs de
la protéase du VIH, les antifongiques azolés, l'érythromycine, la clarithromycine et la néfazodone
est contre-indiquée.

ament.

nations à

quelqu'un

nable non

stéarate de

g et 400 mg

g et 400 mg

Très rare : Rhabdomyolyse.

Affections des organes de reproduction et du sein :

Peu fréquent : Dysfonction sexuelle.

Rare : Priapisme, galactorrhee, gonflement des seins, troubles menstruels.

Troubles généraux et anomalies au site d'administration :

Très fréquent : Symptômes de sevrage (arrêt du traitement).

Fréquent : Légère asthénie, oedème périphérique, irritabilité, pyrexie.

Rare : Syndrome malin des neuroleptiques, hypothermie.

Investigations :

Rare : Élévation de la créatine phosphokinase sanguine.

7. Mise en garde spéciale et précautions d'emploi

Faites attention avec **QUETIAPHI® LP**, comprimé à libération prolongée :

Avant de prendre votre médicament, informez votre médecin si :

- vous, ou quelqu'un de votre famille, avez ou avez eu des problèmes cardiaques, par exemple des troubles du rythme cardiaque, ou si vous prenez des médicaments qui peuvent avoir un impact sur les battements de votre cœur ;
- vous avez une tension artérielle basse ;
- vous avez souffert d'apoplexie, particulièrement si vous êtes âgé ;
- vous avez des problèmes de foie ;
- dans le passé, vous avez eu une attaque (crise d'épilepsie) ;
- vous êtes diabétique ou présentez un facteur de risque de diabète. Dans ce cas, votre médecin peut décider de contrôler le taux de sucre dans le sang pendant votre traitement par **QUETIAPHI® LP** ;
- vous savez que vous avez eu par le passé des taux faibles de globules blancs (qui peuvent ou non avoir été causés par d'autres médicaments) ;
- vous êtes une personne âgée atteinte de démence (perte des fonctions cérébrales). Si tel est le cas, **QUETIAPHI® LP** ne doit pas être pris parce que le groupe de médicaments auquel appartient **QUETIAPHI® LP** peut induire une augmentation du risque d'accident vasculaire cérébral ou, dans certains cas, de décès chez les patients âgés atteints de démence ;
- vous ou quelqu'un de votre famille avez un antécédent de caillots sanguins, puisque des médicaments comme ceux-ci ont été associés à la formation de caillots sanguins. Informez immédiatement votre médecin si l'un de ces symptômes survient après la prise de **QUETIAPHI® LP** :

- Association de fièvre, rigidité musculaire sévère, sueurs ou niveau de conscience diminué (un trouble appelé « syndrome malin des neuroleptiques »). Un traitement médical immédiat peut être nécessaire ;
- Mouvements incontrôlables, particulièrement au niveau du visage ou de la langue ;
- Sensations vertigineuses ou d'une sensation de somnolence intense. Cela pourrait augmenter le risque de lésions accidentelles (chute) chez les patients âgés.
- Convulsions ;
- Erection prolongée et douloureuse (priapisme).

Ce type de médicament peut occasionner ces affections.

Pensées suicidaires et aggravation de votre dépression

Si vous souffrez de dépression, vous pouvez parfois avoir des pensées d'auto-mutilation ou de suicide. Ces manifestations peuvent être augmentées en début de traitement, car ce type de médicaments n'agit pas tout de suite mais habituellement après 2 semaines de traitement ou parfois davantage. Ces pensées peuvent aussi être plus fortes si vous stoppez brusquement votre médicament.

Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations si vous êtes un jeune adulte. L'information provenant d'études cliniques a montré que le risque de pensées suicidaires et/ou de comportement suicidaire était accru chez les jeunes adultes âgés de moins de 25 ans souffrant de dépression.

Si vous avez des pensées suicidaires ou d'auto-mutilation à un moment donné, contactez immédiatement votre médecin ou rendez-vous directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous êtes malade et qu'il faut qu'il vous aide. Vous pouvez lui demander de vous appeler si



AVLOCARDYL®

PROPRANOLOL 40 mg

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 votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient une substance active, le propranolol qui appartient à la famille des bêta-bloquants. Il agit en diminuant la tension artérielle, en réduisant les troubles du rythme cardiaque et en ralentissant le cœur.

Ce médicament est utilisé principalement : • pour traiter une tension artérielle élevée, • pour éviter des douleurs au niveau de la poitrine (crises douloureuses de l'angine de poitrine), • après une crise cardiaque (infarctus du myocarde), • pour des maladies du cœur et des vaisseaux causées par un taux élevé d'hormones thyroïdiennes dans le sang, • pour traiter certaines maladies du cœur et notamment certains troubles du rythme cardiaque, • pour éviter des migraines, • pour traiter certains types de tremblements, • pour éviter des palpitations liées par une situation stressante (tel que le trac), • pour éviter des saignements digestifs chez les personnes qui souffrent d'une maladie grave du foie (cirrhose).

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

Ne prenez jamais AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (le propranolol) ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Vous trouverez la liste des composants à la section 6.
- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive).
- Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque non contrôlée par un traitement.
- Si vous avez eu un problème cardiaque grave (choc cardiogénique).
- Si votre tension artérielle élevée est causée par une maladie d'une glande située au-dessus du rein (phéochromocytome non traité).
- Si vous souffrez d'une certaine forme d'angine de poitrine appelée angor de Prinzmetal (reconnaissable par des douleurs au niveau de la poitrine).
- Si votre cœur bat trop lentement (moins de 45-50 battements par minute).
- Si vous souffrez de troubles de la conduction : blocs auriculo-ventriculaires des second et troisième

dégradés,
circulation
(maladie)
• Si vous
prédis-
le sang

Avertissement

Adressez-vous à votre médecin, 40 mg, comprimé sécable. Vous devez prévenir votre médecin si votre tension artérielle est élevée dans le sang et/ou du rein, si vous avez déjà eu une crise de circulation sanguine, si vous êtes enceinte ou si vous êtes cardiaques.

Vous ne devez pas fumer, si demandé, au plus tôt.

- Si vous devez subir une opération, consultez votre anesthésiste que vous prenez ce médicament.

Patients devant faire attention au risque d'hypoglycémie

Une hypoglycémie est un taux trop bas de sucre dans le sang. Ce médicament peut aggraver une hypoglycémie en particulier, chez les personnes souffrant de diabète et les personnes non diabétiques mais qui sont prédisposées à l'hypoglycémie (le nourrisson, l'enfant, la personne âgée, les personnes souffrant d'une maladie du foie, les personnes sous dialyse, les personnes qui ont fait un jeûne ou les personnes qui ont pris trop de comprimés).

Cette hypoglycémie peut conduire à des convulsions ou un coma.

Vous reconnaîtrez les signes annonciateurs d'une hypoglycémie par une faiblesse, des sueurs, une fringale, des tremblements, une somnolence, des vertiges, des maux de tête, des troubles de la vision, mangez ou buvez quelque chose de sucré. Si l'un de ces signes survient, mangez ou buvez quelque chose de sucré et contactez votre médecin.

La substance active de ce médicament (le propranolol) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle antidopage.

Autres médicaments et AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable

Sauf avis contraire de votre médecin, n'utilisez pas AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable avec certains médicaments pour le cœur (les antagonistes du calcium : bédipril, diltiazem, vérapamil et fléglumodol). Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse

En cas de besoin, ce médicament peut être pris durant votre grossesse.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, si certains effets du traitement se manifestent aussi chez l'enfant.

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel. En conséquence,

LOT 20/009
PER: 06/2023
AVLOCARDYL 40MG
CP SEC B50
P.P.V : 41DH80



LOT 20/009
PER: 06/2023
AVLOCARDYL 40MG
CP SEC B50
P.P.V : 41DH80



ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable

Contre-indications

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance au sucre, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg comprimés sécables dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de médicaments ou à l'un des composants du médicament
- insuffisance respiratoire grave
- syndrome d'apnée du sommeil
- respiratoires pendant le sommeil
- insuffisance hépatique grave
- 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.

Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

Ce traitement médicamenteux ne résout pas seul les difficultés liées à l'anxiété. Il convient de demander l'avis de votre médecin. Il vous sera conseillé de conduire ou de conduire des véhicules pendant le traitement. Les conduites pouvant aider à réduire l'anxiété.

Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose. **Risque de DEPENDANCE**

ENT 200907 1
EXP 04 2023
PPV 35.70

UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique **ANXIOLYTIQUE**

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

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.

- antécédents d'abus de médicaments ou non alcoolique.

La dépendance peut survenir en l'absence de ces facteurs favorisants.

Pour plus d'information, consultez votre médecin ou à votre pharmacien.

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un syndrome de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques jours, de signes tels que : maux de tête, insomnie, douleurs,

ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable

Contre-indications

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance au sucre, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg comprimés sécables dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de médicaments ou à l'un des composants du médicament
- insuffisance respiratoire grave
- syndrome d'apnée du sommeil
- respiratoires pendant le sommeil
- insuffisance hépatique grave
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la faiblesse musculaire).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

Ce traitement médicamenteux ne résout pas seul les difficultés liées à l'anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à gérer l'anxiété.

Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose. **Risque de DEPENDANCE**

ENT 200907 1
EXP 04 2023
PPV 35.70

UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique
ANXIOLYTIQUE

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

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.

- antécédents d'abus médicamenteux ou non alcoolique.

La dépendance peut survenir en l'absence de ces facteurs.

Pour plus d'information, consultez votre médecin ou à votre pharmacien.

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un syndrome de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques jours, de signes très importants, insomnie, douleurs

ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable

Contre-indications

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance au sucre, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg comprimés sécables dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de médicaments ou à l'un des composants du médicament
- insuffisance respiratoire grave
- syndrome d'apnée du sommeil
- respiratoires pendant le sommeil
- insuffisance hépatique grave
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la faiblesse musculaire).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi et Mesures spéciales

Ce traitement médicamenteux ne résout pas seul les difficultés liées à l'anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à réduire l'anxiété.

Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose. **Risque de DEPENDANCE**

ENT 200907 1
EXP 04 2023
PPV 35,70
35,70

UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique **ANXIOLYTIQUE**

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

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.

- antécédents d'abus médicamenteux ou non alcoolique.

La dépendance peut survenir en l'absence de ces facteurs favorisants.

Pour plus d'information, consultez votre médecin ou à votre pharmacien

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un syndrome de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques jours, de signes très importants, insomnie, douleurs

ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable

Contre-indications

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance au sucre, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg comprimés sécables dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de médicaments ou à l'un des composants du médicament
- insuffisance respiratoire grave
- syndrome d'apnée du sommeil
- respiratoires pendant le sommeil
- insuffisance hépatique grave
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la faiblesse musculaire).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi et Mesures spéciales

Ce traitement médicamenteux ne résout pas seul les difficultés liées à l'anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à gérer l'anxiété.

Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose. **Risque de DEPENDANCE**

ENT 200907 1
EXP 04 2023
PPV 35.70

UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique **ANXIOLYTIQUE**

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

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.

- antécédents d'abus médicamenteux ou non alcoolique.

La dépendance peut survenir en l'absence de ces facteurs favorisants.

Pour plus d'information, consultez votre médecin ou à votre pharmacien.

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un syndrome de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques jours, de signes très importants, insomnie, douleurs,

ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable

Contre-indications

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance au sucre, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg comprimés sécables dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de médicaments ou à l'un des composants du médicament
- insuffisance respiratoire grave
- syndrome d'apnée du sommeil
- respiratoires pendant le sommeil
- insuffisance hépatique grave
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la faiblesse musculaire).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

Ce traitement médicamenteux ne résout pas seul les difficultés liées à l'anxiété. Il convient de demander l'avis de votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à gérer l'anxiété.

Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose. **Risque de DEPENDANCE**

ENT 200907 1
EXP 04 2023
PPV 35.70

UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique **ANXIOLYTIQUE**

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

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.

- antécédents d'abus médicamenteux ou non alcoolique.

La dépendance peut survenir en l'absence de ces facteurs.

Pour plus d'information, consultez votre médecin ou à votre pharmacien.

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un syndrome de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques jours, de signes très importants, insomnie, douleur

ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique **ANXIOLYTIQUE**

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

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.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?

Contre-indications

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance au sucre, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg comprimés sécables dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de médicaments ou à l'un des composants du médicament ;
- insuffisance respiratoire grave ;
- syndrome d'apnée du sommeil ;
- respiratoires pendant le sommeil ;
- insuffisance hépatique grave ;
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la faiblesse musculaire).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

Ce traitement médicamenteux ne résout pas seul les difficultés liées à l'anxiété. Il convient de demander l'avis de votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à gérer l'anxiété.

Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose. **Risque de DEPENDANCE**

ENT 200907 1
EXP 04 2023
PPV 35.70

- antécédents d'abus de médicaments ou non alcooliques.

La dépendance peut survenir en l'absence de ces facteurs favorisants.

Pour plus d'information, consultez votre médecin ou à votre pharmacien.

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un syndrome de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques jours, de signes très importants, insomnie, douleurs,

ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg

Comprimés sécables

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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALPRAZ, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALPRAZ, comprimé sécable

Contre-indications

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance au sucre, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ALPRAZ 0.5 mg et 1 mg comprimés sécables dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de médicaments ou à l'un des composants du médicament
- insuffisance respiratoire grave
- syndrome d'apnée du sommeil
- respiratoires pendant le sommeil
- insuffisance hépatique grave
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la faiblesse musculaire).

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi et Mises en garde spéciales

Ce traitement médicamenteux ne résout pas seul les difficultés liées à l'anxiété. Il convient de demander conseil à votre médecin. Il vous indiquera les conduites pouvant aider à gérer l'anxiété.

Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose. **Risque de DEPENDANCE**

ENT 200907 1
EXP 04 2023
PPV 35,70

UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique
ANXIOLYTIQUE

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

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.

- antécédents d'abus médicamenteux ou non alcoolique.

La dépendance peut survenir en l'absence de ces facteurs.

Pour plus d'information, consultez votre médecin ou à votre pharmacien.

Arrêter BRUTALEMENT ce traitement peut provoquer l'apparition d'un syndrome de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques jours, de signes très importants, insomnie, douleurs