

## 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 canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

### Adresses Mails utiles

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

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.

N° W19-574698

48016

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent(e)			
Matricule : 0738	Société : MUPRAS Royal Air Maroc		
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	
Nom & Prénom : DER D 28 NOV 2020 20 H R A			
Date de naissance : 1945			
Adresse : 102 Bd Zerktouni, résidence Achdi 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 25 73		
Date de consultation :	10/11/2020	Age :	60
Nom et prénom du malade :	DER D 28 NOV 2020		
Lien de parenté :	<input checked="" type="checkbox"/> Lui-même		
Nature de la maladie :	Tbc ple bi po		
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :			
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.			
J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.			
Fait à :	Casa		
Signature de l'adhérent(e) :	dof		
ACCUEIL			
20 NOV. 2020			

### RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
10-11-2014	V3	✓	400,00 Dhs	INP : PBA10116191 Dr. LYAZIDI Abdelkrim Neuro Psychiatre 83, Bd 11 Janvier - Casablanca Tél: 05 22 44 32 55

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Aya Anassi 160 Imm 12 Groupe 11 Bab Anassi 2 Sidi Moumen Casablanca Tel : 05 22 75 80 04	10-11-2014	2777,20

### ANALYSES - RADIGRAPHIES

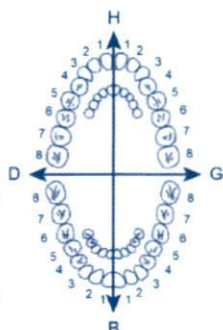
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

### AUXILIAIRES MEDICAUX

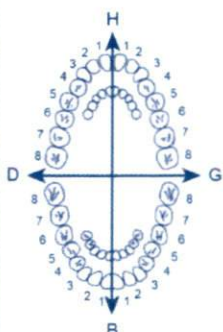
Cachet et signature du Particulier	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

### 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
D	00000000	00000000
	35533411	11433553
B		
G		

[Création, remont, adjonction]  
Fonctionnel Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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

**Docteur LYAZIDI Abdelkrim**

**NFURO - 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 نفساني**

**اختصاصي في الأمراض النفسية**

**والعصبية وأمراض الرأس**

**(طبيب سابق بالمركز الصحي**

**الجامعي ابن سينا بالرباط)**

3 شارع 11 يناير الدار البيضاء

(جانب سينما كوليزي)

الهاتف : 0522.44.36.50

بالميعاد

Casablanca, le 10.11.2006 الدار البيضاء في

نـ دـ زـ دـ عـ نـ زـ تـ رـ ا

103,30x6  
15 **(S)** Depilacine 200ml 1/2

83,70x7  
2 **(S)** Dernactol 100ml 1/2

38,30x5  
3 **(S)** Lanagel 50ml 1/2

98,30x5  
4 **(S)** A. My - 13 1/2

14,50x3  
5 **(S)** sensopace 150ml + Quetiapine 150mg

35,70x7  
6 **(S)** A. My - 13 1/2

41,80x2  
7 **(S)** Avitardyl 4-

27/11, 2006  
Durée de Traitement

Pharmacie Aya Anassi  
166 Immeuble 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

A Revoir le

03 mn















114632

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

**Vous pouvez 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 signaler si l'il pense que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou s'il dans 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 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 pimozone, qui sont des médicaments anti-psychotiques,
- l'aspirine, l'ibuprofène et d'autres médicaments appelés AINS (Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens) comme le célecoxib, l'étodolac, 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 suxamethonium (utilisés en anesthésie),
- des médicaments tels que le lithium, la rispéridone, la perphénazine, la clozapine (appelés anti-psychotiques) utilisés pour traiter certaines affections psychiatriques,



114632

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

**Vous pouvez 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 signaler si l'il pense que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou s'il dans 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 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 pimozone, qui sont des médicaments anti-psychotiques,
- l'aspirine, l'ibuprofène et d'autres médicaments appelés AINS (Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens) comme le célecoxib, l'étodolac, 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 suxamethonium (utilisés en anesthésie),
- des médicaments tels que le lithium, la rispéridone, la perphénazine, la clozapine (appelés anti-psychotiques) utilisés pour traiter certaines affections psychiatriques,



114632

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

**Vous pouvez 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 signaler si l'il pense que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou s'il dans 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 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 pimozone, qui sont des médicaments anti-psychotiques,
- l'aspirine, l'ibuprofène et d'autres médicaments appelés AINS (Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens) comme le célecoxib, l'étodolac, 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 suxamethonium (utilisés en anesthésie),
- des médicaments tels que le lithium, la rispéridone, la perphénazine, la clozapine (appelés anti-psychotiques) utilisés pour traiter certaines affections psychiatriques,



114632

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

**Vous pouvez 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 signaler si l'il pense que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou s'il dans 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 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 pimozone, qui sont des médicaments anti-psychotiques,
- l'aspirine, l'ibuprofène et d'autres médicaments appelés AINS (Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens) comme le célecoxib, l'étodolac, 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 suxamethonium (utilisés en anesthésie),
- des médicaments tels que le lithium, la rispéridone, la perphénazine, la clozapine (appelés anti-psychotiques) utilisés pour traiter certaines affections psychiatriques,



114632

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

**Vous pouvez 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 signaler si l'il pense que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou s'il dans 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 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 pimozone, qui sont des médicaments anti-psychotiques,
- l'aspirine, l'ibuprofène et d'autres médicaments appelés AINS (Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens) comme le célecoxib, l'étodolac, 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 suxamethonium (utilisés en anesthésie),
- des médicaments tels que le lithium, la rispéridone, la perphénazine, la clozapine (appelés anti-psychotiques) utilisés pour traiter certaines affections psychiatriques,



114632

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

**Vous pouvez 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 signaler si l'il pense que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou s'il dans 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 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 pimozone, qui sont des médicaments anti-psychotiques,
- l'aspirine, l'ibuprofène et d'autres médicaments appelés AINS (Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens) comme le célecoxib, l'étodolac, 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 suxamethonium (utilisés en anesthésie),
- des médicaments tels que le lithium, la rispéridone, la perphénazine, la clozapine (appelés anti-psychotiques) utilisés pour traiter certaines affections psychiatriques,



114632

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

**Vous pouvez 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 signaler si l'il pense que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou s'il dans 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 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 pimozone, qui sont des médicaments anti-psychotiques,
- l'aspirine, l'ibuprofène et d'autres médicaments appelés AINS (Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens) comme le célecoxib, l'étodolac, 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 suxamethonium (utilisés en anesthésie),
- des médicaments tels que le lithium, la rispéridone, la perphénazine, la clozapine (appelés anti-psychotiques) utilisés pour traiter certaines affections psychiatriques,

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Conduites de l'administration de médicaments  
Conduites de l'administration de médicaments  
Conduites de l'administration de médicaments  
Conduites de l'administration de médicaments

# Laroxyl 50 mg, comprimé pelliculé

## Amitriptyline

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car il 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.



6 118001 040391

LAROXYL 50 mg

(Chlorhydrate d'amitriptyline)

20 comprimés pelliculés

BOTTU S.A.

PPV: 38 DH 30

### 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 UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTIDÉPRESSEUR / INHIBITEUR NON-SÉLECTIF DE LA RECAPTURE DE

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Conduites de l'administration de médicaments  
Conduites de l'administration de médicaments  
Conduites de l'administration de médicaments  
Conduites de l'administration de médicaments

# Laroxyl 50 mg, comprimé pelliculé

## Amitriptyline

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car il 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.



6 118001 040391

LAROXYL 50 mg

(Chlorhydrate d'amitriptyline)

20 comprimés pelliculés

BOTTU S.A.

PPV: 38 DH 30

### 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 UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTIDÉPRESSEUR / INHIBITEUR NON-SÉLECTIF DE LA RECAPTURE DE

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Conduites de l'administration de médicaments  
Conduites de l'administration de médicaments  
Conduites de l'administration de médicaments  
Conduites de l'administration de médicaments

# Laroxyl 50 mg, comprimé pelliculé

## Amitriptyline

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car il 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.



6 118001 040391

LAROXYL 50 mg

(Chlorhydrate d'amitriptyline)

20 comprimés pelliculés

BOTTU S.A.

PPV: 38 DH 30

### 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 UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTIDÉPRESSEUR / INHIBITEUR NON-SÉLECTIF DE LA RECAPTURE DE

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Conduites de l'administration de médicaments  
Conduites de l'administration de médicaments  
Conduites de l'administration de médicaments  
Conduites de l'administration de médicaments

# Laroxyl 50 mg, comprimé pelliculé

## Amitriptyline

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car il 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.



6 118001 040391

LAROXYL 50 mg

(Chlorhydrate d'amitriptyline)

20 comprimés pelliculés

BOTTU S.A.

PPV: 38 DH 30

### 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 UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTIDÉPRESSEUR / INHIBITEUR NON-SÉLECTIF DE LA RECAPTURE DE

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Conduites de l'administration de médicaments  
Conduites de l'administration de médicaments  
Conduites de l'administration de médicaments  
Conduites de l'administration de médicaments

# Laroxyl 50 mg, comprimé pelliculé

## Amitriptyline

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car il 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.



6 118001 040391

LAROXYL 50 mg

(Chlorhydrate d'amitriptyline)

20 comprimés pelliculés

BOTTU S.A.

PPV: 38 DH 30

### 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 UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTIDÉPRESSEUR / INHIBITEUR NON-SÉLECTIF DE LA RECAPTURE DE

# ATHYMIL 30 mg

\* constipation.

Veuillez lire attentivement ce médicament.  
Gardez cette notice pour toute information à ce sujet.  
Ce médicament n'est pas destiné à quelqu'un d'autre que vous.

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 mianséristine..... 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 notable : Néant

## 2. Classe pharmaco-thérapeutique 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 mianséristine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique « composition ».

\* maladie du foie sévère.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT 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,

es, nt), res, mes du foie, fonction ux anormalement bas

d'une fièvre, d'une an-

immédiatement votre médecin.

### Très exceptionnellement :

\* bradycardie (ralentissement du rythme cardiaque) après la première prise du médicament.  
*Autres effets indésirables de fréquence insuffisante (base des données disponibles).*

- \* éruption cutanée,
  - \* hyperkinésie (hyperactivité motrice). Par ailleurs, certains effets non souhaités sont dépressive : possibilité de troubles psychiques.
- Déclaration des effets secondaires  
Si vous ressentez un quelconque effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à

## 7. Mises en garde spéciales et précautions

Avertissements et précautions  
Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien.

### Mises en garde spéciales

Comme avec tous les antidépresseurs, il existe un risque de suicide, surtout au bout de plusieurs jours. Il est donc important de consulter 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 psychotiques, il existe un risque d'aggravation de ces manifestations peuvent être majorées au cours de ce type de médicament n'agit pas toujours au bout de quelques semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter certaines idées suicidaires :

- \* si vous avez déjà eu des idées suicidaires,
- \* si vous êtes un jeune adulte. Les études sur le comportement suicidaire étaient accrus chez les patients atteints de maladie psychotique et traités par antécédents de maladie psychotique ou d'autre maladie mentale. Si vous avez des idées suicidaires ou d'autre maladie mentale, il est recommandé de consulter votre médecin ou un psychiatre directement à l'hôpital. Vous pouvez faire aider par un ami ou une personne proche qui connaît cette notice. Vous pouvez lui demander de vous aider à faire face à vos idées suicidaires.

Utilisation chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans : ATHYMIL ne doit habituellement pas être donné à moins de 18 ans. Il est également important de savoir que les enfants et adolescents de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets secondaires tels que pensées suicidaires et comportement hostiles (comportement d'opposition et colère) lors de l'utilisation de certains médicaments. Néanmoins, il est possible d'utiliser ATHYMIL à des patients de moins de 18 ans sous surveillance médicale. Si votre enfant ou adolescent présente des symptômes énumérés ci-dessous, il est recommandé de consulter votre médecin immédiatement pour évaluer la sécurité à long terme concernant le développement cognitif et comportemental de votre enfant.

# ATHYMIL 30 mg

\* constipation.

Veuillez lire attentivement ce médicament.  
Gardez cette notice pour toute information à ce sujet.  
Ce médicament n'est pas destiné à quelqu'un d'autre que vous.

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 mianséristine..... 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 notable : Néant

## 2. Classe pharmaco-thérapeutique 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 mianséristine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique « composition ».
- maladie du foie sévère.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT 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,

es, nt), res, mes du foie, fonction ux anormalement bas d'une fièvre, d'une an-

immédiatement votre médecin.

### Très exceptionnellement :

- bradycardie (ralentissement du rythme cardiaque) après la première prise du médicament.
- Autres effets indésirables de fréquence insuffisante (base des données disponibles).

- éruption cutanée,
- hyperkinésie (hyperactivité motrice).

Par ailleurs, certains effets non souhaités sont dépressive : possibilité de troubles psychiques. Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, n'arrêtez pas votre traitement. Consultez votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout autre médicament que vous prenez.

## 7. Mises en garde spéciales et précautions

Avertissements et précautions Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien.

### Mises en garde spéciales

Comme avec tous les antidépresseurs, il existe un risque de suicide, surtout au bout de plusieurs jours. Il est donc important de surveiller régulièrement même en l'absence d'arnélie de votre médecin.

### Idées suicidaires et aggravation de votre état de santé

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles psychiques, il existe un risque de suicide. Les idées d'auto-agression (agression sur soi-même) peuvent être majorées au début de la prise de ce médicament. N'agitez pas toutefois ce type de médicament si vous n'avez pas fait de progrès au bout de quelques semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter ces symptômes :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou des tentatives de suicide.
- si vous êtes un jeune adulte. Les études sur le comportement suicidaire étaient accrus chez les adolescents et les adultes.
- si vous avez des idées suicidaires ou des tentatives de suicide.

Vous pouvez faire face à ces symptômes en contactant votre médecin ou un professionnel de la santé mentale.

Utilisation chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans ATHYMIL ne doit habituellement pas être donné à moins de 18 ans. Il est également important de savoir que les enfants et les adolescents de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets secondaires tels que les idées suicidaires et le comportement hostile (opposition et colère) lors de la prise de ce médicament. Néanmoins, il est possible que certains enfants et adolescents de moins de 18 ans puissent prendre ce médicament. Si votre enfant prend ce médicament, il est important de surveiller ses symptômes et de consulter son médecin régulièrement.



# ATHYMIL 30 mg

\* constipation.

Veuillez lire attentivement ce médicament.  
Gardez cette notice pour toute information à ce sujet.  
Ce médicament n'est pas destiné à quelqu'un d'autre que vous.

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 mianséristine..... 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 notable : Néant

## 2. Classe pharmaco-thérapeutique 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 mianséristine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique « composition ».
- maladie du foie sévère.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT 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,

es, nt), res, mes du foie, fonction ux anormalement bas d'une fièvre, d'une an-

immédiatement votre médecin.

### Très exceptionnellement :

- bradycardie (ralentissement du rythme cardiaque) après la première prise du médicament.
- Autres effets indésirables de fréquence insuffisante (base des données disponibles).

- éruption cutanée,
- hyperkinésie (hyperactivité motrice).

Parmi ailleurs, certains effets non souhaités sont dépressive : possibilité de troubles psychiques.

Déclaration des effets secondaires  
Si vous ressentez un quelconque effet indésirable mentionné dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à

## 7. Mises en garde spéciales et précautions

### Avertissements et précautions

Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien si vous avez des idées suicidaires.

### Mises en garde spéciales

Comme avec tous les antidépresseurs, il existe un risque de suicide, surtout au bout de plusieurs jours. Il est donc important de consulter 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 trouble de l'humeur, il existe un risque de suicide. Des idées d'auto-agression (agression sur soi) et/ou de manifestations peuvent être majorées au début de la prise de ce type de médicament. N'agitez pas toutefois ce médicament au bout de plusieurs semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter ces idées suicidaires si :  
• si vous avez déjà eu des idées suicidaires dans le passé,  
• si vous êtes un jeune adulte. Les études montrent que le risque de comportement suicidaire était accru chez les personnes de moins de 24 ans qui avaient une maladie psychiatrique et traitées par antidepressifs. Si vous avez des idées suicidaires ou d'autodestruction, contactez immédiatement votre médecin ou un service d'urgence. Vous pouvez faire appel à un ami ou à une personne de confiance pour discuter de cette notice. Vous pouvez lui demander de vous aider à prendre une décision de sécurité.

Vous êtes plus susceptible de présenter ces idées suicidaires si :  
• si vous êtes un jeune adulte. Les études montrent que le risque de comportement suicidaire était accru chez les personnes de moins de 24 ans qui avaient une maladie psychiatrique et traitées par antidepressifs. Si vous avez des idées suicidaires ou d'autodestruction, contactez immédiatement votre médecin ou un service d'urgence. Vous pouvez faire appel à un ami ou à une personne de confiance pour discuter de cette notice. Vous pouvez lui demander de vous aider à prendre une décision de sécurité.

*Utilisation chez l'enfant et l'adolescent*  
ATHYMIL ne doit habituellement pas être donné à moins de 18 ans. Il est également important de savoir que les enfants et les adolescents de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets secondaires tels que des idées suicidaires et comportements hostiles (comme l'opposition et la colère) lors de la prise de ce médicament. Néanmoins, il est possible que certains enfants et adolescents de moins de 18 ans puissent bénéficier de ce médicament. Si votre enfant ou adolescent de moins de 18 ans présente des symptômes de dépression, il est recommandé de consulter un professionnel de la santé mentale. Si votre enfant ou adolescent de moins de 18 ans présente des symptômes de dépression, il est recommandé de consulter un professionnel de la santé mentale. Si votre enfant ou adolescent de moins de 18 ans présente des symptômes de dépression, il est recommandé de consulter un professionnel de la santé mentale.

# ATHYMIL 30 mg

\* constipation.

Veuillez lire attentivement ce médicament.  
Gardez cette notice pour toute information à ce sujet.  
Ce médicament n'est pas destiné à quelqu'un d'autre que vous.

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 mianséristine..... 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 notable : Néant

## 2. Classe pharmaco-thérapeutique 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 mianséristine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique « composition ».
- maladie du foie sévère.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT 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,

es, nt), res, mes du foie, fonction ux anormalement bas d'une fièvre, d'une an-

immédiatement votre médecin.

### Très exceptionnellement :

- bradycardie (ralentissement du rythme cardiaque) après la première prise du médicament.
- Autres effets indésirables de fréquence insuffisante (base des données disponibles).

- éruption cutanée,
- hyperkinésie (hyperactivité motrice).

Par ailleurs, certains effets non souhaités sont dépressive : possibilité de troubles psychiques.

### Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, n'arrêtez pas le traitement et mentionné dans cette notice.

## 7. Mises en garde spéciales et précautions

Avertissements et précautions  
Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien.

### Mises en garde spéciales

Comme avec tous les antidépresseurs, il faut prendre ce médicament 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 psychiques, il est possible que ces idées d'auto-agression (agression envers soi-même) ou de manifestations peuvent être majorées au cours de ce type de médicament n'agit pas toujours immédiatement. Il peut prendre plusieurs semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter certaines idées suicidaires ou de comportements suicidaires :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou de comportement suicidaire,
- si vous êtes un jeune adulte. Les études sur le comportement suicidaire étaient accrus chez les personnes atteintes d'une maladie psychiatrique et traitées par antidepressifs. Si vous avez des idées suicidaires ou de comportement suicidaire ou d'autre chose, il est recommandé de consulter votre médecin ou allez directement à l'hôpital. Vous pouvez faire aider par un ami ou une personne proche qui connaît cette notice. Vous pouvez lui demander de vous aider ou de vous conseiller.

*Utilisation chez l'enfant et l'adolescent*  
ATHYMIL ne doit habituellement pas être donné à moins de 18 ans. Il est également important de savoir que les enfants et les adolescents de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets secondaires tels que les pensées suicidaires et le comportement hostile (comportement d'opposition et colère) lors de l'utilisation de certains médicaments. Néanmoins, il est possible que certains patients de moins de 18 ans utilisent ATHYMIL à des doses inférieures à celles prescrites par leur médecin. Si votre enfant ou adolescent utilise ATHYMIL, il est recommandé de surveiller ses symptômes et de consulter son médecin régulièrement. Si vous avez des questions ou des préoccupations concernant l'utilisation d'ATHYMIL chez votre enfant ou adolescent, veuillez contacter votre médecin ou pharmacien.

# ATHYMIL 30 mg

\* constipation.

Veuillez lire attentivement ce médicament.  
Gardez cette notice pour toute information à ce sujet.  
Ce médicament n'est pas destiné à quelqu'un d'autre que vous.

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 mianséristine..... 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 notable : Néant

## 2. Classe pharmaco-thérapeutique 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 mianséristine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique « composition ».
- maladie du foie sévère.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT 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,

es, nt), res, mes du foie, fonction ux anormalement bas d'une fièvre, d'une an-

immédiatement votre médecin.

### Très exceptionnellement :

- bradycardie (ralentissement du rythme cardiaque) après la première prise du médicament.
- Autres effets indésirables de fréquence insuffisante (base des données disponibles).

- éruption cutanée,
- hyperkinésie (hyperactivité motrice).

Parmi ailleurs, certains effets non souhaités sont dépressive : possibilité de troubles psychiques.

### Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout autre effet indiqué dans cette notice.

## 7. Mises en garde spéciales et précautions

Avertissements et précautions  
Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien.

### Mises en garde spéciales

Comme avec tous les antidépresseurs, il existe un risque de suicide, surtout au bout de plusieurs jours. Il est donc important de consulter 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 psychotiques, il existe un risque de suicide. Les idées d'auto-agression (agression sur soi) et manifestations peuvent être majorées au début de la prise de ce type de médicament. N'agit pas tout de suite ou plus de 7 semaines.

Vous êtes plus susceptible de présenter ces idées suicidaires :

- si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou tenté de se suicider.
- si vous êtes un jeune adulte. Les études sur le comportement suicidaire étaient accrus chez les personnes atteintes d'une maladie psychiatrique et traitées par antidepressifs.
- si vous avez des idées suicidaires ou d'autodestruction.

Vous pouvez faire face à l'hôpital ou à l'ambulance directement à l'hôpital. Vous pouvez faire aider par un ami ou une personne proche.

Cette notice. Vous pouvez lui demander de décrire ou votre anxiété s'aggrave, ou de décrire ou votre comportement.

*Utilisation chez l'enfant et l'adolescent*  
ATHYMIL ne doit habituellement pas être donné à moins de 18 ans. Il est également important de savoir que les enfants de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets secondaires, tels que les pensées suicidaires et le comportement hostile (comportement d'opposition et colère) lors de la prise de ce médicament. Néanmoins, il est possible que certains enfants et adolescents de moins de 18 ans puissent prendre ce médicament. Si votre enfant prend ce médicament, il est important de surveiller ses symptômes et de faire une visite de suivi régulière. Si vous avez des questions ou des préoccupations concernant la sécurité de votre enfant, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

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

F209059/02

Veuillez lire attentivement !  
Gardez cette notice, vous pourrez y faire référence si nécessaire.  
Si vous avez toute autre question, consultez votre pharmacien ou votre médecin.



## 1. Composition du médicament

Chaque comprimé contient :

Quetiapine sous forme de fumarate

Excipients: lactose monohydraté, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, magnésium, éthylcellulose, povidone, stéarate de

Les présentations 200 et 300 mg  
Excipient à effet notoire : Lactose

## 2. Formes et présentations

QUETIAPHI® LP comprimé en boîtes de 30.

## 3. Indications thérapeutiques

Traitement de la schizophrénie.

Traitement des troubles bipolaires:

- dans le traitement des épisodes maniaques modérées à sévères dans les troubles bipolaires.
- dans le traitement des épisodes dépressifs majeurs dans les troubles bipolaires.
- dans la prévention des récidives chez les patients présentant un trouble bipolaire, ayant déjà répondu au traitement par la quetiapine lors d'un épisode maniaque ou dépressif.

Traitement adjvantif 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.

Avez 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.

Très rare : Rhabdomyolyse.

Affections des organes de reproduction et du sein :

Peu fréquent : Dysfonction sexuelle.

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

Troubles généraux et anomalies au site d'administration :

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

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

Rare : Syndrome malin des neuroleptiques, hypothermie.

Investigations :

Rare : Elévation 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 devoir 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.

Pensees 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 en difficultés et que vous avez envie de mourir. Vous pouvez lui demander de vous écrire s'il



# A VLOCARDYL®

PROPRANOLOL  
40 mg

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.

## 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 encrassement 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 (reconnaisable 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

degrés,  
circula-  
(maladie  
• Si  
prédis-  
le sar-

### Avertissements

Adressez-vous à votre pharmacien si vous avez prélevé un échantillon dans le sang et/ou du rein.

• Si vous avez déjà eu une circulation sanguine difficile pendant une grossesse ou si vous êtes enceinte ou si vous avez des crises cardiaques.

Vous ne devez pas demander au pharmacien

LOT PER.  
06 2009

AVLOCARDYL 40 MG  
CP SEC B50

P.P.V : 41DH80

6 118000 010227

AVLOCARDYL 40 MG  
CP SEC B50  
P.P.V : 41DH80

6 118000 010227

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 : bépridil, diltiazem, vérapamil et gingolimod). 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,

# 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 UTILISE ?
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-le pour ne pas prendre ce médicament.

#### Ne prenez jamais ALPRAZ, comprimé sécable 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.
- insuffisance respiratoire pendant le sommeil.
- insuffisance hépatique grave.
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

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

#### Précautions d'emploi et Mesures particulières

Ce traitement médicamenteux n'a pas pour seul objectif de résoudre les difficultés liées à l'anxiété. Il convient de demander l'avis de votre médecin. Il vous aidera à identifier les conduites pouvant aider à l'amélioration de votre état.

#### Mises en garde

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

L 01 2009071  
EXP 04 2023  
PPV 35.70

35,70

### UTILISE ?

#### 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 médicamenteuses ou non alcoolique.

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

Pour plus d'informations, consultez votre médecin ou à votre pharmacien. Arrêter BRUTALEMENT ce médicament peut provoquer l'apparition d'un état de SEVRAGE. Celui-ci se manifeste par l'apparition, en quelques jours, de signes très importants, tels que : 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 UTILISE ?
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-le pour ne pas prendre ce médicament.

#### Ne prenez jamais ALPRAZ, comprimé sécable 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.
- insuffisance respiratoire pendant le sommeil.
- insuffisance hépatique grave.
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

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

#### Précautions d'emploi et Mesures particulières

Ce traitement médicamenteux n'a pas pour seul objectif de résoudre les difficultés liées à l'anxiété. Il convient de demander l'avis de votre médecin. Il vous aidera à identifier les conduites pouvant aider à l'amélioration de votre état.

#### Mises en garde

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

L 01 2009071  
EXP 04 2023  
PPV 35.70

35,70

### UTILISE ?

#### 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 médicamenteuses ou non alcoolique.

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

Pour plus d'informations, consultez votre médecin ou à votre pharmacien. Arrêter BRUTALEMENT ce médicament peut provoquer l'apparition d'un état de SEVRAGE. Celui-ci se manifeste par l'apparition, en quelques jours, de signes très importants, tels que : 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 UTILISE ?
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-le pour ne pas prendre ce médicament.

#### Ne prenez jamais ALPRAZ, comprimé sécable 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.
- insuffisance respiratoire pendant le sommeil.
- insuffisance hépatique grave.
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

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

#### Précautions d'emploi et Mesures particulières

Ce traitement médicamenteux n'a pas pour seul objectif de résoudre les difficultés liées à l'anxiété. Il convient de demander l'avis de votre médecin. Il vous aidera à identifier les conduites pouvant aider à l'amélioration de votre état.

#### Mises en garde

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

L 01 2009071  
EXP 04 2023  
PPV 35.70

35,70

### UTILISE ?

#### 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 médicamenteuses ou non alcoolique.

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

Pour plus d'informations, consultez votre médecin ou à votre pharmacien. Arrêter BRUTALEMENT ce médicament peut provoquer l'apparition d'un état de SEVRAGE. Celui-ci se manifeste par l'apparition, en quelques jours, de signes très importants, tels que la douleur importante, l'insomnie, la

# 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 UTILISE ?
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-le pour ne pas prendre ce médicament.

**Ne prenez jamais ALPRAZ, comprimé sécable 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.
- insuffisance respiratoire pendant le sommeil.
- insuffisance hépatique grave.
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

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

### Précautions d'emploi et Mesures particulières

Ce traitement médicamenteux n'a pas pour seul objectif de traiter l'anxiété. Il convient de demander l'avis de votre médecin. Il vous aidera à trouver des conduites pouvant aider à lutter contre l'anxiété.

### Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient suite à l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose. Risque de DÉPENDANCE.

L 01 2009071  
EXP 04 2023  
PPV 35.70

35,70

### UTILISE ?

**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 médicamenteuses ou non alcoolique.

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

Pour plus d'informations, consultez votre médecin ou à votre pharmacien. Arrêter BRUTALEMENT ce médicament peut provoquer l'apparition d'un état de SEVRAGE. Celui-ci se manifeste 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 UTILISE ?
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-le pour ne pas prendre ce médicament.

**Ne prenez jamais ALPRAZ, comprimé sécable 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.
- insuffisance respiratoire pendant le sommeil.
- insuffisance hépatique grave.
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

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

### Précautions d'emploi et Mesures particulières

Ce traitement médicamenteux n'a pas pour seul objectif de traiter l'anxiété. Il convient de demander l'avis de votre médecin. Il vous aidera à trouver des conduites pouvant aider à lutter contre l'anxiété.

### Mises en garde

Si une perte d'efficacité survient suite à l'utilisation répétée du médicament, n'augmentez pas la dose. Risque de DÉPENDANCE.

Lot 12009071  
EXP 04.2023  
PPV 35.70

35,70

### UTILISE ?

**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 médicamenteuses ou non alcoolique.

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

Pour plus d'informations, consultez votre médecin ou à votre pharmacien. Arrêter BRUTALEMENT ce médicament peut provoquer l'apparition d'un état de SEVRAGE. Celui-ci se manifeste 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 UTILISE ?
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-le pour ne pas prendre ce médicament.

#### Ne prenez jamais ALPRAZ, comprimé sécable 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.
- insuffisance respiratoire pendant le sommeil.
- insuffisance hépatique grave.
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

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

#### Précautions d'emploi et Mesures particulières

Ce traitement médicamenteux n'a pas pour seul objectif de résoudre les difficultés liées à l'anxiété. Il convient de demander l'avis de votre médecin. Il vous aidera à identifier les conduites pouvant aider à l'amélioration de votre état.

#### Mises en garde

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

L 01 2009071  
EXP 04 2023  
PPV 35.70

35,70

### UTILISE ?

#### 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 médicamenteuses ou non alcoolique.

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

Pour plus d'informations, consultez votre médecin ou à votre pharmacien. Arrêter BRUTALEMENT ce médicament peut provoquer l'apparition d'un état de SEVRAGE. Celui-ci se manifeste par l'apparition, en quelques jours, de signes très importants, tels que : 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 UTILISE ?
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-le pour ne pas prendre ce médicament.

#### Ne prenez jamais ALPRAZ, comprimé sécable 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.
- insuffisance respiratoire pendant le sommeil.
- insuffisance hépatique grave.
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

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

#### Précautions d'emploi et Mesures particulières

Ce traitement médicamenteux n'a pas pour seul objectif de résoudre les difficultés liées à l'anxiété. Il convient de demander l'avis de votre médecin. Il vous aidera à identifier les conduites pouvant aider à l'amélioration de votre état.

#### Mises en garde

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

L 01 2009071  
EXP 04 2023  
PPV 35.70

35,70

### UTILISE ?

#### 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 médicamenteuses ou non alcoolique.

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

Pour plus d'informations, consultez votre médecin ou à votre pharmacien. Arrêter BRUTALEMENT ce médicament peut provoquer l'apparition d'un état de SEVRAGE. Celui-ci se manifeste par l'apparition, en quelques jours, de signes très importants, tels que : insomnie, douleur