

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.

Diologie 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.

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



Déclaration de Maladie

N° P19- 049814

ND: 49119

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 457 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : AKIF HANIA

Date de naissance : 1936

Adresse :

Tél. 0663517268 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 11/11/2020

Nom et prénom du malade : AKIF HANIA

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

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

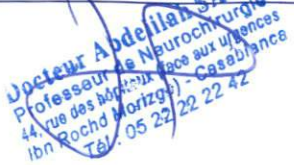
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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


Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
11/11/20	S		2000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	11/11/20	2069,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

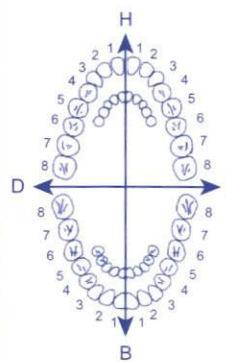
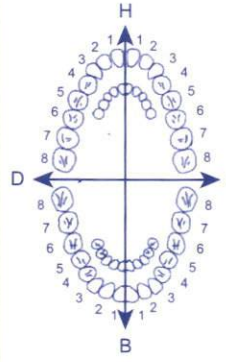
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient		
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/> FIN D'EXECUTION <input type="text"/>	
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCOEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div> H 25533412 00000000 D 00000000 35533411 </div> <div> 21433552 00000000 G 00000000 11433553 B </div> </div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DATE DU DEVIS <input type="text"/> DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>	
	[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

Docteur Abdelillah SAMI

Professeur de Neurochirurgie
à la Faculté de Médecine de Casablanca
Spécialiste des Maladies du Cerveau
et de la Colonne Vertébrale
Diplômé de la Faculté de Médecine
de la Bretagne Occidentale - France



الدكتور عبد الإله السامي

أستاذ في جراحة الدماغ
والأعصاب و الممود الفقري

حاصل على شهادة جراحة الدماغ
والأعصاب ببريطانيا الغربية بفرنسا

Casablanca, le 11.11.2020 في الدار البيضاء،

Mme AKIF Hnia

1 ALYSE 150 MG

1 gellule le matin et le soir, pendant 3 mois.

2 S-CITAP 20MG

1 comprimé le matin, pendant 3 mois.

3 IMOVANE 7,5 mg cp pellic séc : B/20

1 comprimé au coucher, pendant 3 mois. en cas de besoin

4 RANOZYP 5MG

1/2 comprimé le soir, pendant 3 mois.

Professeur Abdelilah SAMI

Docteur Abdelilah SAMI
Professeur de Neurochirurgie
44, rue des hôpitaux (face aux urgences
Ibn Rochd Morizgo) - Casablanca
Tél : 05 22 22 22 42

أليز®

بريگابالين

25، 75، 150 و 300 ملغ، علبه 56 كبسولة

الجرعة، طريقة الاستعمال، تردد الاستعمال:

يأخذ هذا الدواء دائما بالضبط حسب توجيهات الطبيب. الطبيب سوف يقرر الجرعة التي تتناسب مع حالتك. يؤخذ أليز® عن طريق الفم فقط.

آلم الأعصاب المحيطي والمركزي، الصداع:
• تناول عدد الكبسولات التي حددها الطبيب.
• الجرعة المعتادة، والتي تم تعديلها من أجل طبيبك سوف يخبرك إذا كنت في حاجة إلى استئصال أليز® مرتين في اليوم، خذ مرة في الصباح وفي حال كنت ستتناول أليز® ثلاث مرات في اليوم في فترة ما بعد الظهر ومرة واحدة في المساء إذا كنت تشعر بأن تأثير أليز® قوي جدا أو ضعيفا إذا كنت مريض كبير في السن (أكثر من 65 عامًا) بالكلية.

طبيبك قد يصف وقت أخذ و/أو جرعة مختلفة.

طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم،
تبلع الكبسولة كلها مع الماء.

مدة العلاج:

يجب الامتثال للوصفة الطبية.

وتيرة استعمال هذا الدواء:

يجب مواصلة تناول أليز® حتى يخبرك طبيبك لا تتوقف عن العلاج بأليز® ما لم يخبرك طبيبك تدريجيا على مدى لا يقل عن أسبوع.

بعد إيقاف العلاج الطويل الأمد أو القصير الأمد الآثار اضطرابات النوم، الصداع، الغثيان، التشنجات العصبية، الاكتئاب، الألم، التعرق أشد عندما يؤخذ أليز® لفترة طويلة.

إذا كان لديك أسئلة أخرى حول استعمال هذا الدواء:

موانع الاستعمال:

لا يجب أخذ أليز®.

إذا كان لديك حساسية للبريگابالين أو لأي من مكوناته، استشر طبيبك أو الصيدلي إذا كنت في شك، استشر طبيبك أو الصيدلي.

الآثار الجانبية:

مثل جميع الأدوية، يمكن لهذا الدواء أن يسبب بعض الآثار الجانبية. يجب بشكل منهجي.

الآثار الجانبية الشائعة جدا والتي قد تحدث:

• الصداع، الدوخة، الخمول، الصداع.

يرجى قراءة كافة المعلومات الواردة في هذه النشرة بعناية قبل البدء في استخدام هذا الدواء.
• احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.
• إذا كانت لديك أية أسئلة، استشر طبيبك أو الصيدلي.
• تم وصف هذا الدواء لك فلا تعطه للآخرين فقد يضر بهم حتى إذا كانوا يعانون من نفس الأعراض التي تعاني منها.
• إذا تقادم أي من الأعراض الجانبية أو لاحظت أية آثار جانبية غير مدرجة في هذه النشرة، يرجى إعلام طبيبك أو الصيدلي.

التركيب الدوائي:

التكوين النوعي والكمي من المادة الفعالة لكل جرعة واحدة:

المادة الفعالة هي البريگابالين، كل كبسولة تحتوي على 25 ملغ، 75 ملغ، 150 ملغ أو 300 ملغ من البريگابالين.

المكونات الأخرى هي:

سليولوز ميكروكريستالين (نوع 102)، نشا الذرة، التلك، سترات المغنيسيوم.

المجموعة الدوائية العلاجية:

ينتمي أليز® إلى فئة من الأدوية المستخدمة لعلاج الصداع، آلم الاعتلال العصبي واضطراب القلق المعمم لدى البالغين.

دواعي الاستعمال:

يستعمل في علاج:

آلم الاعتلال العصبي المحيطي والمركزي: يستخدم أليز® لعلاج الألم المستمر الناتج عن تلف الأعصاب. حالات مرضية مختلفة مثل السكري أو القوباء المنطقية يمكن أن تحدث آلام الأعصاب الطرفية. ويمكن وصف هذا الألم كشعور بالحرارة، حرق، ألم متكرر، وخز، طعن، ألم حاد، تشنج، وجع، إحساس بوخز خفيف، تخدر، وتتمثل يمكن أيضا أن ترتبط آلام الأعصاب الطرفية والمركزية مع تغيرات في المزاج، واضطراب النوم، التعب، ويمكن أن يكون لها تأثير على السير الصحي والاجتماعي ونوعية الحياة عموما.

الصداع: يستخدم أليز® لعلاج نوع معين من الصداع (النوبات الجزئية مع أو بدون تعميم ثانوي) لدى البالغين. طبيبك سوف يصف لك أليز® للمساعدة في علاج الصداع عندك عندما لا يستطيع العلاج الحالي السيطرة تماما على النوبة عندك. يجب أن تأخذ أليز® بالإضافة إلى العلاج الحالي. لا يجب تناول أليز® وحده، ولكن ينبغي دائما أن يؤخذ في تركيبة مع أدوية العلاج المضادة للصداع الأخرى. اضطراب القلق المعمم: يستخدم أليز® لعلاج اضطراب القلق المعمم. أعراض القلق المعمم هي القلق المفرط لفترات طويلة وقلق يصعب السيطرة عليه. القلق المعمم يمكن أيضا أن يسبب الأرق أو شعور بالإثارة أو العصبية، والشعور بالتعب بسرعة، صعوبة التركيز أو ضعف الذاكرة، التهيج والتوتر.

أليز®

بريغابالين

25، 75، 150 و 300 ملغ، علبه 56 كبسولة

الجرعة، طريقة الاستعمال، تردد الاستعمال:

يأخذ هذا الدواء دائما بالضبط حسب توجيهات الطبيب. الطبيب سوف يقرر الجرعة التي تناسبك. يؤخذ أليز® عن طريق الفم فقط.

آلم الأعصاب المحيطي والمركزي، الصداع:
• تناول عدد الكبسولات التي حددها الطبيب.
• الجرعة المعتادة، والتي تم تعديلها من ألك طبيبك سوف يخبرك إذا كنت في حاجة إلى استئصال أليز® مرتين في اليوم، خذ مرة في في حال كنت ستتناول أليز® ثلاث مرات في في فترة ما بعد الظهر ومرة واحدة في المساء إذا كنت تشعر بأن تأثير أليز® قوي جدا أو ضم إذا كنت مريض كبير في السن (أكثر من 65 بالكلية).

طبيبك قد يصف وقت أخذ و/ أو جرعة مختلفة.

طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم،

تبلع الكبسولة كلها مع الماء.

مدة العلاج:

يجب الامتثال للوصفة الطبية.

وتيرة استعمال هذا الدواء:

يجب مواصلة تناول أليز® حتى يخبرك طبيبك لا تتوقف عن العلاج بأليز® ما لم يخبرك طبيبك تدريجيا على مدى لا يقل عن أسبوع.

بعد إيقاف العلاج الطويل الأمد أو القصير الأ

الآثار اضطرابات النوم، الصداع، الغثيان،

التشنجات العصبية، الاكتئاب، الألم، التعرق

أشد عندما يؤخذ أليز® لفترة طويلة.

إذا كان لديك أسئلة أخرى حول استعمال هذا

موانع الاستعمال:

لا يجب أخذ أليز®.

إذا كان لديك حساسية للبريغابالين أو لأي من

إذا كنت في شك، استشر طبيبك أو الصيدلي

الآثار الجانبية:

مثل جميع الأدوية، يمكن لهذا الدواء أن يسبب

الجميع بشكل منهجي.

الآثار الجانبية الشائعة جدا والتي قد

أشخاص مشار إليها أدناه:

• الدوخة، الخمول، الصداع.

يرجى قراءة كافة المعلومات الواردة في هذه النشرة بعناية قبل البدء في استخدام هذا الدواء.

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.
- إذا كانت لديك أية أسئلة، استشر طبيبك أو الصيدلي.
- تم وصف هذا الدواء لك فلا تعطه للآخرين فقد يضر بهم حتى إذا كانوا يعانون من نفس الأعراض التي تعاني منها.
- إذا تقام أي من الأعراض الجانبية أو لاحظت أية آثار جانبية غير مدرجة في هذه النشرة، يرجى إعلام طبيبك أو الصيدلي.

التركيب الدوائي:

التكوين النوعي والكمي من المادة الفعالة لكل جرعة واحدة:

المادة الفعالة هي البريغابالين، كل كبسولة تحتوي على 25 ملغ، 75 ملغ، 150 ملغ أو 300 ملغ من البريغابالين.

المكونات الأخرى هي:

سليولوز ميكروكريستالين (نوع 102)، نشا الذرة، التلك، سترات المغنيسيوم.

المجموعة الدوائية العلاجية:

ينتمي أليز® إلى فئة من الأدوية المستخدمة لعلاج الصداع، ألم الاعتلال العصبي واضطراب القلق المعم لدى البالغين.

دواعي الاستعمال:

يستعمل في علاج:

ألم الاعتلال العصبي المحيطي والمركزي: يستخدم أليز® لعلاج الألم المستمر الناتج عن تلف الأعصاب. حالات مرضية مختلفة مثل السكري أو القوباء المنطقية يمكن أن تحدث آلام الأعصاب الطرفية. ويمكن وصف هذا الألم كشعور بالحرارة، حرق، ألم متكرر، وخز، طعن، ألم حاد، تشنج، وجع، إحساس بوخز خفيف، تخدر، وتتمثل يمكن أيضا أن ترتبط آلام الأعصاب الطرفية والمركزية مع تغيرات في المزاج، واضطراب النوم، التعب، ويمكن أن يكون لها تأثير على السير الصحي والاجتماعي ونوعية الحياة عموما.

الصداع: يستخدم أليز® لعلاج نوع معين من الصداع (النوبات الجزئية مع أو بدون تعميم ثانوي) لدى البالغين. طبيبك سوف يصف لك أليز® للمساعدة في علاج الصداع عندك عندما لا يستطيع العلاج الحالي السيطرة تماما على النوبة عندك. يجب أن تأخذ أليز® بالإضافة إلى العلاج الحالي. لا يجب تناول أليز® وحده، ولكن ينبغي دائما أن يؤخذ في تركيبة مع أدوية العلاج المضادة للصداع الأخرى. اضطراب القلق المعم: يستخدم أليز® لعلاج اضطراب القلق المعم. أعراض القلق المعم هي القلق المفرط لفترات طويلة وقلق يصعب السيطرة عليه. القلق المعم يمكن أيضا أن يسبب الأرق أو شعور بالإثارة أو العصبية، والشعور بالتعب بسرعة، صعوبة التركيز أو ضعف الذاكرة، التهيج والتوتر

أليز®

بريگابالين

25، 75، 150 و 300 ملغ، علبه 56 كبسولة

الجرعة، طريقة الاستعمال، تردد الاستعمال:

يأخذ هذا الدواء دائما بالضبط حسب توجيهات الطبيب. الطبيب سوف يقرر الجرعة التي تتناسب مع حالتك. يؤخذ أليز® عن طريق الفم فقط.

آلم الأعصاب المحيطي والمركزي، الصداع:
• تناول عدد الكبسولات التي حددها الطبيب.
• الجرعة المعتادة، والتي تم تعديلها من أجل طبيبك سوف يخبرك إذا كنت في حاجة إلى استئصال أليز® مرتين في اليوم، خذ مرة في الصباح وفي حال كنت ستتناول أليز® ثلاث مرات في اليوم في فترة ما بعد الظهر ومرة واحدة في المساء إذا كنت تشعر بأن تأثير أليز® قوي جدا أو ضعيفا إذا كنت مريض كبير في السن (أكثر من 65 عامًا) بالكلية.

طبيبك قد يصف وقت أخذ و/أو جرعة مختلفة.

طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم،
تبلع الكبسولة كلها مع الماء.

مدة العلاج:

يجب الامتثال للوصفة الطبية.

وتيرة استعمال هذا الدواء:

يجب مواصلة تناول أليز® حتى يخبرك طبيبك لا تتوقف عن العلاج بأليز® ما لم يخبرك طبيبك تدريجيا على مدى لا يقل عن أسبوع.

بعد إيقاف العلاج الطويل الأمد أو القصير الأمد الآثار اضطرابات النوم، الصداع، الغثيان، التشنجات العصبية، الاكتئاب، الألم، التعرق أشد عندما يؤخذ أليز® لفترة طويلة.

إذا كان لديك أسئلة أخرى حول استعمال هذا الدواء:

موانع الاستعمال:

لا يجب أخذ أليز®.

إذا كان لديك حساسية للبريگابالين أو لأي من مكوناته، استشر طبيبك أو الصيدلي إذا كنت في شك، استشر طبيبك أو الصيدلي.

الآثار الجانبية:

مثل جميع الأدوية، يمكن لهذا الدواء أن يسبب بعض الآثار الجانبية. يجب بشكل منهجي.

الآثار الجانبية الشائعة جدا والتي قد تحدث:

• الصداع، الدوخة، الخمول، الصداع.

يرجى قراءة كافة المعلومات الواردة في هذه النشرة بعناية قبل البدء في استخدام هذا الدواء.
• احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى.
• إذا كانت لديك أية أسئلة، استشر طبيبك أو الصيدلي.
• تم وصف هذا الدواء لك فلا تعطه للآخرين فقد يضر بهم حتى إذا كانوا يعانون من نفس الأعراض التي تعاني منها.
• إذا تقادم أي من الأعراض الجانبية أو لاحظت أية آثار جانبية غير مدرجة في هذه النشرة، يرجى إعلام طبيبك أو الصيدلي.

التركيب الدوائي:

التكوين النوعي والكمي من المادة الفعالة لكل جرعة واحدة:

المادة الفعالة هي البريگابالين، كل كبسولة تحتوي على 25 ملغ، 75 ملغ، 150 ملغ أو 300 ملغ من البريگابالين.

المكونات الأخرى هي:

سليولوز ميكروكريستالين (نوع 102)، نشا الذرة، التلك، سترات المغنيسيوم.

المجموعة الدوائية العلاجية:

ينتمي أليز® إلى فئة من الأدوية المستخدمة لعلاج الصداع، آلم الاعتلال العصبي واضطراب القلق المعمم لدى البالغين.

دواعي الاستعمال:

يستعمل في علاج:

آلم الاعتلال العصبي المحيطي والمركزي: يستخدم أليز® لعلاج الألم المستمر الناتج عن تلف الأعصاب. حالات مرضية مختلفة مثل السكري أو القوباء المنطقية يمكن أن تحدث آلام الأعصاب الطرفية. ويمكن وصف هذا الألم كشعور بالحرارة، حرق، ألم متكرر، وخز، طعن، ألم حاد، تشنج، وجع، إحساس بوخز خفيف، تخدر، وتتمثل يمكن أيضا أن ترتبط آلام الأعصاب الطرفية والمركزية مع تغيرات في المزاج، واضطراب النوم، التعب، ويمكن أن يكون لها تأثير على السير الصحي والاجتماعي ونوعية الحياة عموما.

الصداع: يستخدم أليز® لعلاج نوع معين من الصداع (النوبات الجزئية مع أو بدون تعميم ثانوي) لدى البالغين. طبيبك سوف يصف لك أليز® للمساعدة في علاج الصداع عندك عندما لا يستطيع العلاج الحالي السيطرة تماما على النوبة عندك. يجب أن تأخذ أليز® بالإضافة إلى العلاج الحالي. لا يجب تناول أليز® وحده، ولكن ينبغي دائما أن يؤخذ في تركيبة مع أدوية العلاج المضادة للصداع الأخرى. اضطراب القلق المعمم: يستخدم أليز® لعلاج اضطراب القلق المعمم. أعراض القلق المعمم هي القلق المفرط لفترات طويلة وقلق يصعب السيطرة عليه. القلق المعمم يمكن أيضا أن يسبب الأرق أو شعور بالإثارة أو العصبية، والشعور بالتعب بسرعة، صعوبة التركيز أو ضعف الذاكرة، التهيج والتوتر.

S-CITAP® 5mg, 10mg et 20mg

L01:KE90065
PER:JUL 2021
PPV:193 DH 00

Escitalopram oxalate)

ment l'intégralité de cette notice avant de prendre ce

209
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

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

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

1. Composition du médicament :

Escitalopram (sous forme escitalopram oxalate).....5mg, 10mg ou 20mg
Mannitol, Cellulose microcristalline, Croscarmellose sodique, Amidon de maïs, Stéarate de magnésium, Opadry blanche, Eau purifiée q.s.p 1 comprimé

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

L'escitalopram est un antidépresseur/inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (ISRS).

3. Forme et présentation

S-CITAP 5mg, comprimés pelliculés. Boîtes de 20 et 30.
S-CITAP 10mg, comprimés pelliculés. Boîtes de 20, 30 et 60.
S-CITAP 20mg, comprimés pelliculés. Boîtes de 20 et 30.

4. Indications thérapeutiques :

- Traitement des épisodes dépressifs majeurs (caractérisés).
- Traitement du trouble panique avec ou sans agoraphobie.
- Traitement du trouble « anxiété sociale » (phobie sociale).
- Traitement du trouble anxiété généralisée.
- Traitement des troubles obsessionnels compulsifs.

5. Posologie :

POSOLOGIE

Respectez toujours strictement les consignes données par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Adultes

Dépression

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

Trouble panique

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

Trouble anxiété sociale

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

Trouble anxiété généralisée

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

Troubles obsessionnels compulsifs

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

nécessaire.

- Si vous avez une quantité de sodium dans le sang diminuée.
- Si vous avez tendance à saigner ou à avoir des bleus facilement.
- Si vous recevez un traitement par électrochocs.
- Si vous présentez une maladie coronarienne.

Veillez noter

Certains patients manico-dépressifs peuvent développer une phase maniaque. Elle se caractérise par des idées inhabituelles et rapidement changeantes, une joie inappropriée et une suractivité physique. Si vous ressentez cela, contactez votre médecin.

Des symptômes tels qu'une agitation ou des difficultés à rester assis ou debout tranquillement, peuvent aussi survenir durant les premières semaines du traitement. Informez immédiatement votre médecin si vous ressentez ces symptômes.

Idees suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

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

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui demandant de lire cette notice. Vous pouvez lui demander de vous signaler s'il pense que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou s'il s'inquiète d'un changement dans votre comportement.

Utilisation chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans

L'utilisation de S-CITAP est déconseillée chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans. Néanmoins, il est possible que votre médecin décide de prescrire S-CITAP à des patients de moins de 18 ans si il/elle décide que c'est dans l'intérêt du patient. Le patient devra faire l'objet d'une surveillance attentive pour détecter l'apparition de comportements de type suicidaire (tentatives de suicide et idées suicidaires) et de type hostile (principalement agressivité, comportement d'opposition et colère). Ces effets indésirables ont été plus fréquemment observés au cours des études cliniques chez les enfants et adolescents traités par antidépresseurs.

Vous devez informer votre médecin si l'un des symptômes énumérés ci-dessus apparaît ou s'aggrave lors de la prise de S-CITAP par un patient de moins de 18 ans.

9. Interactions médicamenteuses :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

Si vous prenez un des médicaments suivants, dites-le à votre médecin :

- "Inhibiteurs non sélectifs de la monoamine oxydase (IMAOs)", contenant comme principes actifs : de la phénelzine, de l'ipromiazide, de l'isocarboxazide, du nialamide et de la tranlycypromine. Si vous avez pris un de ces médicaments, un délai de 14 jours est nécessaire entre l'arrêt de ces médicaments et le début du traitement par S-CITAP. Après l'arrêt de S-CITAP, un délai de 7 jours est nécessaire avant le début du traitement par un de ces médicaments.
- "Inhibiteurs sélectifs réversibles de la MAO-A" contenant du moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression).
- "Inhibiteurs irréversibles de la MAO-B", contenant de la sélégiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson). Ceux-ci augmentent le risque de survenue d'effets indésirables.
- Le linézolide (un antibiotique).
- Le lithium (utilisé dans le traitement des troubles manico-dépressifs) et le tryptophane.
- L'imipramine et la désipramine (tous deux utilisés dans le traitement de la dépression).
- Le sumatriptan et médicaments similaires (utilisés dans le traitement de la migraine) et le tramadol (utilisé contre les douleurs sévères). Ceux-ci augmentent le risque de survenue d'effets indésirables.
- La cimétidine et l'oméprazole (utilisés dans le traitement des ulcères de l'estomac), la fluvoxamine (antidépresseur) et la ticlopidine (utilisée pour réduire le risque d'attaque cérébrale). Ceux-ci peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de S-CITAP.
- Le millepertuis (Hypericum perforatum - une préparation à base de plantes utilisée dans la dépression).

Imovane® 7.5 mg



(l'insomnie).

Il agit : • en augmentant la durée et en améliorant la qualité du sommeil, • en diminuant le nombre de fois où l'on se réveille la nuit et le nombre de fois où l'on se réveille trop tôt.

Chez l'enfant, étant donné l'absence de données, l'utilisation d'IMOVAINE n'est pas recommandée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IMOVAINE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais IMOVAINE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants : • si vous êtes allergique à la substance active (la zopiclone) ou à l'un des autres composants contenus dans IMOVAINE. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6. • si vous êtes allergique au blé (car ce médicament contient de l'amidon de blé), • si vous avez une insuffisance respiratoire grave, • si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave), • si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil), • si vous souffrez de myasthénie (maladie des muscles).

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

Faites attention avec IMOVAINE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable

Avant de prendre IMOVAINE, prévenez votre médecin :

• si vous avez une insuffisance respiratoire, • si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique), • si vous avez eu des problèmes de dépendance à l'alcool.

Avant de prendre IMOVAINE, vous devez savoir que :

• Une insomnie peut révéler un autre trouble physique ou psychique. Une évaluation médicale doit être effectuée avant la prescription de ce médicament. • Ce médicament ne traite pas la dépression. Si vous souffrez également de dépression, votre médecin vous prescrira un traitement approprié. Si la dépression n'est pas traitée, elle peut s'aggraver avec une persistance ou une augmentation possibles du risque suicidaire. • Si votre insomnie persiste ou s'aggrave après une période courte de traitement, consultez votre médecin. • Dans les heures qui suivent la prise du médicament, il peut survenir : une perte de la mémoire concernant les événements survenus pendant le traitement (amnésie antérograde), • des troubles du comportement (tel que agressivité ou actes automatiques), • une altération de l'état de conscience, • une difficulté à coordonner certains mouvements (altération des fonctions psychomotrices).

Ces troubles peuvent être dangereux pour vous et pour autrui. Dans de tels cas, vous devez arrêter le traitement.

• Il peut également survenir : un somnambulisme (par exemple se promener en dormant), une conduite automobile sans être complètement éveillé et avec perte de la mémoire concernant les événements qui surviennent.

L'abus d'IMOVAINE, la prise associée d'alcool ou d'autres

médicaments agissant sur l'état de vigilance, semblent augmenter le risque de tels comportements. Dans de tels cas, l'arrêt du traitement est recommandé.

Risque de dépendance : Ce médicament peut entraîner une dépendance physique et psychique.

La dépendance peut se manifester par un phénomène de sevrage avec des symptômes tels que : insomnie, maux de tête, anxiété, douleurs musculaires, irritabilité, confusion, hallucinations, convulsions.

Il peut survenir pendant le traitement entre 2 prises ou dans les jours qui suivent l'arrêt du traitement.

Divers facteurs semblent favoriser la dépendance : • si vous prenez IMOVAINE de façon prolongée, • si vous prenez une dose importante, • si vous avez déjà présenté une dépendance à d'autres médicaments, substances ou à l'alcool, • si vous êtes anxieux, • si vous prenez un autre médicament de la famille des benzodiazépines tel qu'un anxiolytique ou un autre somnifère, • si vous prenez un médicament de la famille des analgésiques morphiniques (médicament utilisé pour éliminer la douleur). Lisez attentivement la rubrique «3. Comment prendre IMOVAINE?». Pour plus d'informations, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Risque de rebond : Une réapparition temporaire de l'insomnie peut survenir à l'arrêt du traitement.

Afin de diminuer le risque de survenue d'un phénomène de sevrage ou de rebond de l'insomnie, la dose sera diminuée progressivement et les prises seront espacées. Les modalités d'arrêt du traitement doivent être précisées par votre médecin.

Utilisation chez les personnes âgées de plus de 65 ans
IMOVAINE doit être utilisé avec prudence en raison de la fréquence plus importante des troubles du comportement chez les personnes âgées, du risque de somnolence et de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chutes. Les chutes ont souvent des conséquences graves chez les personnes âgées.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

Prise ou utilisation d'autres médicaments : 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.

Aliments et boissons : La consommation d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

Grossesse : Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament. L'utilisation d'IMOVAINE est déconseillée pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin. Lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement : Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Ce médicament passe dans le lait maternel. Par conséquent, l'allaitement est déconseillé.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : • Ce médicament peut diminuer la vigilance et provoquer de la somnolence. Si vous ressentez l'un de ces effets, vous ne devez pas conduire un véhicule ou utiliser une machine.

Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées ou de médicaments contenant de l'alcool.

• Si après avoir pris IMOVAINE, vous ne dormez pas suffisamment (au moins 7 à 8 heures), le risque de somnolence et de diminution de la vigilance est augmenté.

L'utilisation simultanée d'Imovane avec d'autres médicaments sédatifs (tranquillisants, somnifères, certains médicaments contre la toux...) est déconseillée.

Informations importantes concernant certains composants



Imovane® 7,5 mg

41,50

Il agit : « en augmentant la durée et en améliorant la qualité du sommeil, » en diminuant le nombre de fois où l'on se réveille la nuit et le nombre de fois où l'on se réveille trop tôt.

Chez l'enfant, étant donné l'absence de données, l'utilisation d'IMOVAINE n'est pas recommandée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IMOVAINE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais IMOVAINE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants : • si vous êtes allergique à la substance active (la zopiclone) ou à l'un des autres composants contenus dans IMOVAINE. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6. • si vous êtes allergique au blé (car ce médicament contient de l'amidon de blé). • si vous avez une insuffisance respiratoire grave, • si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave), • si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil), • si vous souffrez de myasthénie (maladie des muscles).

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

Faites attention avec IMOVAINE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable

Avant de prendre IMOVAINE, prévenez votre médecin :

• si vous avez une insuffisance respiratoire, • si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique), • si vous avez eu des problèmes de dépendance à l'alcool.

Avant de prendre IMOVAINE, vous devez savoir que :

• Une insomnie peut révéler un autre trouble physique ou psychique. Une évaluation médicale doit être effectuée avant la prescription de ce médicament. • Ce médicament ne traite pas la dépression. Si vous souffrez également de dépression, votre médecin vous prescrira un traitement approprié. Si la dépression n'est pas traitée, elle peut s'aggraver avec une persistance ou une augmentation possibles du risque suicidaire. • Si votre insomnie persiste ou s'aggrave après une période courte de traitement, consultez votre médecin. • Dans les heures qui suivent la prise du médicament, il peut survenir : - une perte de la mémoire concernant les événements survenus pendant le traitement (amnésie antérograde), - des troubles du comportement (tel que agressivité ou actes automatiques), - une altération de l'état de conscience, - une difficulté à coordonner certains mouvements (altération des fonctions psychomotrices).

Ces troubles peuvent être dangereux pour vous et pour autrui. Dans de tels cas, vous devez arrêter le traitement.

• Il peut également survenir : - un somnambulisme (par exemple se promener en dormant), - une conduite automobile sans être complètement éveillé et avec perte de la mémoire concernant les événements qui surviennent.

L'abus d'IMOVAINE, la prise associée d'alcool ou d'autres

médicaments agissant sur l'état de vigilance, semblent augmenter le risque de tels comportements. Dans de tels cas, l'arrêt du traitement est recommandé.

Risque de dépendance : Ce médicament peut entraîner une dépendance physique et psychique.

La dépendance peut se manifester par un phénomène de sevrage avec des symptômes tels que : insomnie, maux de tête, anxiété, douleurs musculaires, irritabilité, confusion, hallucinations, convulsions.

Il peut survenir pendant le traitement entre 2 prises ou dans les jours qui suivent l'arrêt du traitement.

Divers facteurs semblent favoriser la dépendance : • si vous prenez IMOVAINE de façon prolongée, • si vous prenez une dose importante, • si vous avez déjà présenté une dépendance à d'autres médicaments, substances ou à l'alcool, • si vous êtes anxieux, • si vous prenez un autre médicament de la famille des benzodiazépines tel qu'un anxiolytique ou un autre somnifère, • si vous prenez un médicament de la famille des analgésiques morphiniques (médicament utilisé pour éliminer la douleur). Lisez attentivement la rubrique «3. Comment prendre IMOVAINE®». Pour plus d'informations, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Risque de rebond : Une réapparition temporaire de l'insomnie peut survenir à l'arrêt du traitement.

Afin de diminuer le risque de survenue d'un phénomène de sevrage ou de rebond de l'insomnie, la dose sera diminuée progressivement et les prises seront espacées. Les modalités d'arrêt du traitement doivent être précisées par votre médecin.

Utilisation chez les personnes âgées de plus de 65 ans

IMOVAINE doit être utilisé avec prudence en raison de la fréquence plus importante des troubles du comportement chez les personnes âgées, du risque de somnolence et de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chutes. Les chutes ont souvent des conséquences graves chez les personnes âgées. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

Prise ou utilisation d'autres médicaments : 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.

Aliments et boissons : La consommation d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

Grossesse : Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

L'utilisation d'IMOVAINE est déconseillée pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin.

Il se peut que vous ayez besoin de poursuivre le traitement.

Allaitement : Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Ce médicament passe dans le lait maternel. Par conséquent, l'allaitement est déconseillé.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : • Ce médicament peut diminuer la vigilance et provoquer de la somnolence. Si vous ressentez l'un de ces effets, vous ne devez pas conduire un véhicule ou utiliser une machine.

Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées ou de médicaments contenant de l'alcool.

• Si après avoir pris IMOVAINE, vous ne dormez pas suffisamment (au moins 7 à 8 heures), le risque de somnolence et de diminution de la vigilance est augmenté.

L'utilisation simultanée d'Imovane avec d'autres médicaments sédatifs (tranquillisants, somnifères, certains médicaments contre la toux...) est déconseillée.

Informations importantes concernant certains composants

Imovane® 7,5 mg

41,50

Il agit : « en augmentant la durée et en améliorant la qualité du sommeil, » en diminuant le nombre de fois où l'on se réveille la nuit et le nombre de fois où l'on se réveille trop tôt.

Chez l'enfant, étant donné l'absence de données, l'utilisation d'IMOVAINE n'est pas recommandée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IMOVAINE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais IMOVAINE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants : • si vous êtes allergique à la substance active (la zopiclone) ou à l'un des autres composants contenus dans IMOVAINE. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6. • si vous êtes allergique au blé (car ce médicament contient de l'amidon de blé). • si vous avez une insuffisance respiratoire grave, • si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave), • si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil), • si vous souffrez de myasthénie (maladie des muscles).

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

Faites attention avec IMOVAINE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable

Avant de prendre IMOVAINE, prévenez votre médecin :

• si vous avez une insuffisance respiratoire, • si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique), • si vous avez eu des problèmes de dépendance à l'alcool.

Avant de prendre IMOVAINE, vous devez savoir que :

• Une insomnie peut révéler un autre trouble physique ou psychique. Une évaluation médicale doit être effectuée avant la prescription de ce médicament. • Ce médicament ne traite pas la dépression. Si vous souffrez également de dépression, votre médecin vous prescrira un traitement approprié. Si la dépression n'est pas traitée, elle peut s'aggraver avec une persistance ou une augmentation possibles du risque suicidaire. • Si votre insomnie persiste ou s'aggrave après une période courte de traitement, consultez votre médecin. • Dans les heures qui suivent la prise du médicament, il peut survenir : - une perte de la mémoire concernant les événements survenus pendant le traitement (amnésie antérograde), - des troubles du comportement (tel que agressivité ou actes automatiques), - une altération de l'état de conscience, - une difficulté à coordonner certains mouvements (altération des fonctions psychomotrices).

Ces troubles peuvent être dangereux pour vous et pour autrui. Dans de tels cas, vous devez arrêter le traitement.

• Il peut également survenir : - un somnambulisme (par exemple se promener en dormant), - une conduite automobile sans être complètement éveillé et avec perte de la mémoire concernant les événements qui surviennent.

L'abus d'IMOVAINE, la prise associée d'alcool ou d'autres

médicaments agissant sur l'état de vigilance, semblent augmenter le risque de tels comportements. Dans de tels cas, l'arrêt du traitement est recommandé.

Risque de dépendance : Ce médicament peut entraîner une dépendance physique et psychique.

La dépendance peut se manifester par un phénomène de sevrage avec des symptômes tels que : insomnie, maux de tête, anxiété, douleurs musculaires, irritabilité, confusion, hallucinations, convulsions.

Il peut survenir pendant le traitement entre 2 prises ou dans les jours qui suivent l'arrêt du traitement.

Divers facteurs semblent favoriser la dépendance : • si vous prenez IMOVAINE de façon prolongée, • si vous prenez une dose importante, • si vous avez déjà présenté une dépendance à d'autres médicaments, substances ou à l'alcool, • si vous êtes anxieux, • si vous prenez un autre médicament de la famille des benzodiazépines tel qu'un anxiolytique ou un autre somnifère, • si vous prenez un médicament de la famille des analgésiques morphiniques (médicament utilisé pour éliminer la douleur). Lisez attentivement la rubrique «3. Comment prendre IMOVAINE®». Pour plus d'informations, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Risque de rebond : Une réapparition temporaire de l'insomnie peut survenir à l'arrêt du traitement.

Afin de diminuer le risque de survenue d'un phénomène de sevrage ou de rebond de l'insomnie, la dose sera diminuée progressivement et les prises seront espacées. Les modalités d'arrêt du traitement doivent être précisées par votre médecin.

Utilisation chez les personnes âgées de plus de 65 ans

IMOVAINE doit être utilisé avec prudence en raison de la fréquence plus importante des troubles du comportement chez les personnes âgées, du risque de somnolence et de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chutes. Les chutes ont souvent des conséquences graves chez les personnes âgées. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

Prise ou utilisation d'autres médicaments : 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.

Aliments et boissons : La consommation d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

Grossesse : Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

L'utilisation d'IMOVAINE est déconseillée pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin.

Il se peut que vous ayez besoin de poursuivre le traitement.

Allaitement : Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Ce médicament passe dans le lait maternel. Par conséquent, l'allaitement est déconseillé.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : • Ce médicament peut diminuer la vigilance et provoquer de la somnolence. Si vous ressentez l'un de ces effets, vous ne devez pas conduire un véhicule ou utiliser une machine.

Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées ou de médicaments contenant de l'alcool.

• Si après avoir pris IMOVAINE, vous ne dormez pas suffisamment (au moins 7 à 8 heures), le risque de somnolence et de diminution de la vigilance est augmenté.

L'utilisation simultanée d'Imovane avec d'autres médicaments sédatifs (tranquillisants, somnifères, certains médicaments contre la toux...) est déconseillée.

Informations importantes concernant certains composants

Ranpirole®



0.25 mg, 0.5 mg, 1 mg

(Ropinirole Chlorhydrate), comprimés pelliculés

PPV : 33 DH 30

L'intégralité de cette notice avant de prendre ce

médicament. Informations importantes sur votre traitement.

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

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

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

Dans cette notice :

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

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

3. COMMENT PRENDRE RANPIROLE®, comprimés pelliculés ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER RANPIROLE®, comprimés pelliculés ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

Classe pharmaco-thérapeutique :

Ropinirole est un agoniste dopaminergique (Code ATC : N04BC04).

Indications thérapeutiques :

RANPIROLE® est indiqué dans le traitement de la maladie de Parkinson :

• Traitement de première intention en monothérapie pour différer la mise à la dopathérapie.

• Association à la lévodopa en cours d'évolution de la maladie lorsque l'effet de la dopathérapie s'épuise ou devient inconstant, et qu'apparaissent des fluctuations de l'effet thérapeutique (fluctuations de type « fin de dose » ou effets « on-off »).

RANPIROLE® est indiqué également dans le traitement symptomatique du syndrome des jambes sans repos idiopathique modéré à sévère

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

Ne prenez jamais RANPIROLE®, comprimés pelliculés en cas de :

• Hypersensibilité au ropinirole ou à l'un des excipients de RANPIROLE®.

• Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min) sans

Si vous prenez d'autres médicaments pour la maladie de Parkinson, votre médecin pourra diminuer la dose de ces médicaments pendant que vous prenez RANPIROLE®. Si vous prenez de la lévodopa (L-dopa) au moment de l'instauration du traitement par RANPIROLE®, vous pouvez avoir des mouvements incontrôlés (dyskinésies). Si cela arrive, parlez-en à votre médecin. Il pourra être amené à ajuster les doses de vos médicaments. (Cf. EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS).

Lorsque le ropinirole est utilisé en remplacement d'un autre agoniste dopaminergique, ce dernier doit être arrêté selon les recommandations qui s'y rattachent avant de commencer le traitement par le ropinirole.

Comme pour les autres agonistes dopaminergiques, s'il est nécessaire, l'arrêt du traitement par le ropinirole doit se faire progressivement en réduisant le nombre de prises quotidiennes sur une période d'une semaine.

b. Syndrome des jambes sans repos :

RANPIROLE® est habituellement pris au moment du coucher, mais peut être pris jusqu'à 3 heures avant le coucher. En une prise par jour à heure fixe.

• Instauration du traitement (semaine 1) :

La dose initiale est de 0,25 mg une fois par jour. Après deux jours, votre médecin augmentera probablement la dose à 0,5 mg une fois par jour jusqu'à la fin de votre première semaine de traitement.

• Poursuite du traitement (à partir de la semaine 2) :

Après la phase d'instauration du traitement, votre médecin pourra augmenter votre dose de 0,5 mg par semaine pendant 3 semaines jusqu'à atteindre 2 mg par jour. Si avec la dose de 2 mg par jour l'amélioration de vos symptômes est insuffisante, votre médecin pourra augmenter la dose progressivement jusqu'à un maximum de 4 mg par jour. Après 3 mois de traitement par RANPIROLE®, en fonction de vos symptômes et de votre état général, votre médecin adaptera votre posologie ou arrêtera votre traitement.

- Enfants et adolescents :

RANPIROLE® ne doit pas être administré aux enfants. RANPIROLE® n'est généralement pas prescrit chez les patients de moins de 18 ans.

- Sujet âgé :

La clairance du ropinirole est diminuée chez les patients de plus de 65 ans. Toute augmentation de dose sera plus progressive et adaptée en fonction de la réponse clinique.

- Insuffisance rénale :

Chez les patients ayant une insuffisance rénale légère à modérée (clairance de la créatinine comprise entre 30 et 50 ml/min), il n'est pas nécessaire d'adapter

RANOZYP® 5 mg & 10 mg

(Olanzapine)

Comprimés Oro-Dispersibles

PPV: 156DH20

à lire avec attention avant de prendre ce médicament

Informations importantes sur votre traitement.

En cas de questions, si vous avez un doute, demandez plus

d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

La substance active du RANOZYP® est l'Olanzapine qui fait partie de la famille des médicaments appelés antipsychotiques (Code ATC : N05AH03).

Indications-thérapeutiques :

RANOZYP® est indiqué dans :

- Le traitement de la schizophrénie.

Chez les patients ayant initialement répondu au traitement, l'Olanzapine a démontré son efficacité à maintenir cette amélioration clinique au long cours.

- Le traitement des épisodes maniaques modérés à sévères.
- La prévention des récurrences chez les patients présentant un trouble bipolaire, ayant déjà répondu au traitement par l'Olanzapine lors d'un épisode maniaque

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ?

Ne prenez jamais RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'Olanzapine ou à l'un des autres composants contenus dans RANOZYP®. Une réaction allergique peut prendre la forme d'une éruption, de démangeaisons, de gonflement de la face ou des lèvres, ou de difficulté à respirer. Si vous avez déjà éprouvé de telles manifestations, vous devez en informer votre médecin.
- Si on vous a préalablement diagnostiqué des problèmes oculaires tels que

conscience. Les autres symptômes peuvent être : confusion, convulsions (épilepsie), coma, association de fièvre, d'une accélération de la respiration, de sueurs, de raideur musculaire, de somnolence ou d'une envie de dormir ; diminution de la fréquence respiratoire, « fausse route », pression artérielle élevée ou basse, troubles du rythme cardiaque. Contactez votre médecin ou votre hôpital immédiatement. Montrez-lui votre boîte de comprimés.

Si vous oubliez de prendre RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles :

Prenez vos comprimés dès que vous réalisez votre oubli. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles :

N'arrêtez pas de prendre vos comprimés simplement parce que vous vous sentez mieux. Il est important que vous preniez RANOZYP® aussi longtemps que votre médecin vous l'aura indiqué.

Si vous arrêtez brutalement de prendre RANOZYP®, des symptômes tels que sueurs, incapacité à dormir, tremblement, anxiété ou des nausées et des vomissements peuvent survenir. Votre médecin peut donc vous demander de réduire les doses progressivement avant d'arrêter le traitement.

SI VOUS AVEZ D'AUTRES QUESTIONS SUR L'UTILISATION DE CE MEDICAMENT, DEMANDEZ PLUS D'INFORMATIONS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Affections hématologiques et du système lymphatique :

- Fréquent : éosinophilie.
- Peu fréquent : leucopénie, neutropénie.
- Fréquence indéterminée : thrombocytopénie.

Affections du système immunitaire :

- Fréquence indéterminée : réaction allergique.

Troubles du métabolisme et de la nutrition :

- Très fréquent : prise de poids.
- Fréquent : augmentation de la cholestérolémie, augmentation de la glycémie, augmentation de la triglycéridémie, glycosurie, augmentation de l'appétit.
- Fréquence indéterminée : survenue ou exacerbation d'un diabète, associée parfois à une acidocétose ou un coma, avec une issue fatale pour certains cas, hypothermie.

Affections du système nerveux :

- Très fréquent : somnolence.
- Fréquent : vertiges, akathisie, parkinsonisme, dyskinésie.
- Fréquence indéterminée : convulsions avec, dans la plupart des cas, des antécédents de convulsions ou bien des facteurs de risque de convulsions rapportés, syndrome malin des neuroleptiques, dystonie (incluant des crises oculogynes), dyskinésie tardive, symptômes à l'arrêt du traitement.

Affections cardiaques :

- Peu fréquent : bradycardie, allongement du QTc.

RANOZYP® 5 mg & 10 mg

(Olanzapine)

Comprimés Oro-Dispersibles

PPV: 156DH20

à lire avec attention avant de prendre ce médicament

Informations importantes sur votre traitement.

En cas de questions, si vous avez un doute, demandez plus

d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

La substance active du RANOZYP® est l'Olanzapine qui fait partie de la famille des médicaments appelés antipsychotiques (Code ATC : N05AH03).

Indications-thérapeutiques :

RANOZYP® est indiqué dans :

- Le traitement de la schizophrénie.

Chez les patients ayant initialement répondu au traitement, l'Olanzapine a démontré son efficacité à maintenir cette amélioration clinique au long cours.

- Le traitement des épisodes maniaques modérés à sévères.
- La prévention des récurrences chez les patients présentant un trouble bipolaire, ayant déjà répondu au traitement par l'Olanzapine lors d'un épisode maniaque

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles ?

Ne prenez jamais RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'Olanzapine ou à l'un des autres composants contenus dans RANOZYP®. Une réaction allergique peut prendre la forme d'une éruption, de démangeaisons, de gonflement de la face ou des lèvres, ou de difficulté à respirer. Si vous avez déjà éprouvé de telles manifestations, vous devez en informer votre médecin.
- Si on vous a préalablement diagnostiqué des problèmes oculaires tels que

conscience. Les autres symptômes peuvent être : confusion, convulsions (épilepsie), coma, association de fièvre, d'une accélération de la respiration, de sueurs, de raideur musculaire, de somnolence ou d'une envie de dormir ; diminution de la fréquence respiratoire, « fausse route », pression artérielle élevée ou basse, troubles du rythme cardiaque. Contactez votre médecin ou votre hôpital immédiatement. Montrez-lui votre boîte de comprimés.

Si vous oubliez de prendre RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles :

Prenez vos comprimés dès que vous réalisez votre oubli. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles :

N'arrêtez pas de prendre vos comprimés simplement parce que vous vous sentez mieux. Il est important que vous preniez RANOZYP® aussi longtemps que votre médecin vous l'aura indiqué.

Si vous arrêtez brutalement de prendre RANOZYP®, des symptômes tels que sueurs, incapacité à dormir, tremblement, anxiété ou des nausées et des vomissements peuvent survenir. Votre médecin peut donc vous demander de réduire les doses progressivement avant d'arrêter le traitement.

SI VOUS AVEZ D'AUTRES QUESTIONS SUR L'UTILISATION DE CE MEDICAMENT, DEMANDEZ PLUS D'INFORMATIONS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, RANOZYP®, Comprimés Oro-Dispersibles est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Affections hématologiques et du système lymphatique :

- Fréquent : éosinophilie.
- Peu fréquent : leucopénie, neutropénie.
- Fréquence indéterminée : thrombocytopénie.

Affections du système immunitaire :

- Fréquence indéterminée : réaction allergique.

Troubles du métabolisme et de la nutrition :

- Très fréquent : prise de poids.
- Fréquent : augmentation de la cholestérolémie, augmentation de la glycémie, augmentation de la triglycéridémie, glycosurie, augmentation de l'appétit.
- Fréquence indéterminée : survenue ou exacerbation d'un diabète, associée parfois à une acidocétose ou un coma, avec une issue fatale pour certains cas, hypothermie.

Affections du système nerveux :

- Très fréquent : somnolence.
- Fréquent : vertiges, akathisie, parkinsonisme, dyskinésie.
- Fréquence indéterminée : convulsions avec, dans la plupart des cas, des antécédents de convulsions ou bien des facteurs de risque de convulsions rapportés, syndrome malin des neuroleptiques, dystonie (incluant des crises oculogynes), dyskinésie tardive, symptômes à l'arrêt du traitement.

Affections cardiaques :

- Peu fréquent : bradycardie, allongement du QTc.

S-CITAP® 5mg, 10mg et 20mg

(Escitalopram oxalate)

DOT: KE00015
PER: DEC 2024
PPV: 193 DH 00

vement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce

vous pourriez avoir besoin de la relire.

autre question, si vous avez un doute, demandez plus

d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

1. Composition du médicament :

Escitalopram (sous forme escitalopram oxalate).....5mg, 10mg ou 20mg
Mannitol, Cellulose microcristalline, Croscarmellose sodique, Amidon de maïs, Stéarate de magnésium, Opadry blanche, Eau purifiée q.s.p 1 comprimé

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

L'escitalopram est un antidépresseur/inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (ISRS).

3. Forme et présentation

S-CITAP 5mg, comprimés pelliculés. Boîtes de 20 et 30.
S-CITAP 10mg, comprimés pelliculés. Boîtes de 20, 30 et 60.
S-CITAP 20mg, comprimés pelliculés. Boîtes de 20 et 30.

4. Indications thérapeutiques :

- Traitement des épisodes dépressifs majeurs (caractérisés).
- Traitement du trouble panique avec ou sans agoraphobie.
- Traitement du trouble « anxiété sociale » (phobie sociale).
- Traitement du trouble anxieux généralisé.
- Traitement des troubles obsessionnels compulsifs.

5. Posologie :

POSOLOGIE

Respectez toujours strictement les consignes données par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Adultes

Dépression

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

Trouble panique

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

Trouble anxieux social

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

Trouble anxieux généralisé

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

Troubles obsessionnels compulsifs

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

nécessaire.

- Si vous avez une quantité de sodium dans le sang diminuée.
- Si vous avez tendance à saigner ou à avoir des bleus facilement.
- Si vous recevez un traitement par électrochocs.
- Si vous présentez une maladie coronarienne.

Veillez noter

Certains patients maniaque-dépressifs peuvent développer une phase maniaque. Elle se caractérise par des idées inhabituelles et rapidement changeantes, une joie inappropriée et une suractivité physique. Si vous ressentez cela, contactez votre médecin.

Des symptômes tels qu'une agitation ou des difficultés à rester assis ou debout tranquillement, peuvent aussi survenir durant les premières semaines du traitement. Informez immédiatement votre médecin si vous ressentez ces symptômes.

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

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

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

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui demandant de lire cette notice. Vous pouvez lui demander de vous signaler s'il pense que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou s'il s'inquiète d'un changement dans votre comportement.

Utilisation chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans

L'utilisation de S-CITAP est déconseillée chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans. Néanmoins, il est possible que votre médecin décide de prescrire S-CITAP à des patients de moins de 18 ans si elle décide que c'est dans l'intérêt du patient. Le patient devra faire l'objet d'une surveillance attentive pour détecter l'apparition de comportements de type suicidaire (tentatives de suicide et idées suicidaires) et de type hostile (principalement agressivité, comportement d'opposition et colère). Ces effets indésirables ont été plus fréquemment observés au cours des études cliniques chez les enfants et adolescents traités par antidépresseurs.

Vous devez informer votre médecin si l'un des symptômes énumérés ci-dessus apparaît ou s'aggrave lors de la prise de S-CITAP par un patient de moins de 18 ans.

9. Interactions médicamenteuses :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

Si vous prenez un des médicaments suivants, dites-le à votre médecin :

- "Inhibiteurs non sélectifs de la monoamine oxydase (IMAOs)", contenant comme principes actifs : de la phénelzine, de l'iproniazide, de l'isocarboxazide, du nialamide et de la tranlylpropramine. Si vous avez pris un de ces médicaments, un délai de 14 jours est nécessaire entre l'arrêt de ces médicaments et le début du traitement par S-CITAP. Après l'arrêt de S-CITAP, un délai de 7 jours est nécessaire avant le début du traitement par un de ces médicaments.
- "Inhibiteurs sélectifs réversibles de la MAO-A" contenant du moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression).
- "Inhibiteurs irréversibles de la MAO-B", contenant de la sélégiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson). Ceux-ci augmentent le risque de survenue d'effets indésirables.
- Le linéolide (un antibiotique).
- Le lithium (utilisé dans le traitement des troubles maniaque-dépressifs) et le tryptophane.
- L'imipramine et la désipramine (tous deux utilisés dans le traitement de la dépression).
- Le sumatriptan et médicaments similaires (utilisés dans le traitement de la migraine) et le tramadol (utilisé contre les douleurs sévères). Ceux-ci augmentent le risque de survenue d'effets indésirables.
- La cimétidine et l'oméprazole (utilisés dans le traitement des ulcères de l'estomac), la fluvoxamine (antidépresseur) et la ticlopidine (utilisée pour réduire le risque d'attaque cérébrale). Ceux-ci peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines en S-CITAP.
- Le millepertuis (*Hypericum perforatum*) - une préparation à base de plantes utilisée dans la dépression).

S-CITAP® 5mg, 10mg et 20mg

(Escitalopram oxalate)

DOT: KE00015
PER: DEC 2024
PPV: 193 DH 00

vement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce

vous pourriez avoir besoin de la relire.

autre question, si vous avez un doute, demandez plus

d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

1. Composition du médicament :

Escitalopram (sous forme escitalopram oxalate).....5mg, 10mg ou 20mg
Mannitol, Cellulose microcristalline, Croscarmellose sodique, Amidon de maïs, Stéarate de magnésium, Opadry blanche, Eau purifiée q.s.p 1 comprimé

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

L'escitalopram est un antidépresseur/inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (ISRS).

3. Forme et présentation

S-CITAP 5mg, comprimés pelliculés. Boîtes de 20 et 30.
S-CITAP 10mg, comprimés pelliculés. Boîtes de 20, 30 et 60.
S-CITAP 20mg, comprimés pelliculés. Boîtes de 20 et 30.

4. Indications thérapeutiques :

- Traitement des épisodes dépressifs majeurs (caractérisés).
- Traitement du trouble panique avec ou sans agoraphobie.
- Traitement du trouble « anxiété sociale » (phobie sociale).
- Traitement du trouble anxieux généralisé.
- Traitement des troubles obsessionnels compulsifs.

5. Posologie :

POSOLOGIE

Respectez toujours strictement les consignes données par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Adultes

Dépression

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

Trouble panique

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

Trouble anxieux social

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

Trouble anxieux généralisé

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

Troubles obsessionnels compulsifs

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

nécessaire.

- Si vous avez une quantité de sodium dans le sang diminuée.
- Si vous avez tendance à saigner ou à avoir des bleus facilement.
- Si vous recevez un traitement par électrochocs.
- Si vous présentez une maladie coronarienne.

Veillez noter

Certains patients manico-dépressifs peuvent développer une phase maniaque. Elle se caractérise par des idées inhabituelles et rapidement changeantes, une joie inappropriée et une suractivité physique. Si vous ressentez cela, contactez votre médecin.

Des symptômes tels qu'une agitation ou des difficultés à rester assis ou debout tranquillement, peuvent aussi survenir durant les premières semaines du traitement. Informez immédiatement votre médecin si vous ressentez ces symptômes.

Idees suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

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

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui demandant de lire cette notice. Vous pouvez lui demander de vous signaler s'il pense que votre dépression ou votre anxiété s'aggrave, ou s'il s'inquiète d'un changement dans votre comportement.

Utilisation chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans

L'utilisation de S-CITAP est déconseillée chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans. Néanmoins, il est possible que votre médecin décide de prescrire S-CITAP à des patients de moins de 18 ans si elle décide que c'est dans l'intérêt du patient. Le patient devra faire l'objet d'une surveillance attentive pour détecter l'apparition de comportements de type suicidaire (tentatives de suicide et idées suicidaires) et de type hostile (principalement agressivité, comportement d'opposition et colère). Ces effets indésirables ont été plus fréquemment observés au cours des études cliniques chez les enfants et adolescents traités par antidépresseurs.

Vous devez informer votre médecin si l'un des symptômes énumérés ci-dessus apparaît ou s'aggrave lors de la prise de S-CITAP par un patient de moins de 18 ans.

9. Interactions médicamenteuses :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

Si vous prenez un des médicaments suivants, dites-le à votre médecin :

- "Inhibiteurs non sélectifs de la monoamine oxydase (IMAOs)", contenant comme principes actifs : de la phénelzine, de l'iproniazide, de l'isocarboxazide, du nialamide et de la tranlylpropromine. Si vous avez pris un de ces médicaments, un délai de 14 jours est nécessaire entre l'arrêt de ces médicaments et le début du traitement par S-CITAP. Après l'arrêt de S-CITAP, un délai de 7 jours est nécessaire avant le début du traitement par un de ces médicaments.
- "Inhibiteurs sélectifs réversibles de la MAO-A" contenant du moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression).
- "Inhibiteurs irréversibles de la MAO-B", contenant de la sélégiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson). Ceux-ci augmentent le risque de survenue d'effets indésirables.
- Le linéolide (un antibiotique).
- Le lithium (utilisé dans le traitement des troubles manico-dépressifs) et le tryptophane.
- L'imipramine et la désipramine (tous deux utilisés dans le traitement de la dépression).
- Le sumatriptan et médicaments similaires (utilisés dans le traitement de la migraine) et le tramadol (utilisé contre les douleurs sévères). Ceux-ci augmentent le risque de survenue d'effets indésirables.
- La cimétidine et l'oméprazole (utilisés dans le traitement des ulcères de l'estomac), la fluvoxamine (antidépresseur) et la ticlopidine (utilisée pour réduire le risque d'attaque cérébrale). Ceux-ci peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines en S-CITAP.
- Le millepertuis (*Hypericum perforatum*) - une préparation à base de plantes utilisée dans la dépression).