

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## **ditions 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.

## **rmacie :**

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## **iologie 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.

## **ique :**

L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

## **ducation :**

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.

## **taire :**

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.

## **adie 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



Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

3208

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre : Retraité

Nom & Prénom :

Benjelloun

Dris

Date de naissance :

03/07/1951

Adresse : Hoy Al Wolaa 14/1928 NR 17 TR 18

Sect 2

SIDI MOUINEN en casa

Tél. : 0674 57 30 61

Total des frais engagés : 201,5 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

04/11/2012

Nom et prénom du malade : CHAKIK HARI RA Age: 1967

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Affection neurologique

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 : Casablanca

Le : 02/12/2012

Signature de l'adhérent(e) :

B. Se

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.

## 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
04.11.20	65		250.00	DR. MOHAMED BOUSSAID NEURO CHIRURGE Boulevard 2255/192/0671 Tunis 1004 Appartement 2255/192/0671

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE ATTACHAROUE Hay Halaa 11, 2 Immeuble 15, 1 <sup>er</sup> étage 10522 709343 Casablanca	04.11.2020	551,50

## ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

## AUXILIAIRES MEDICAUX

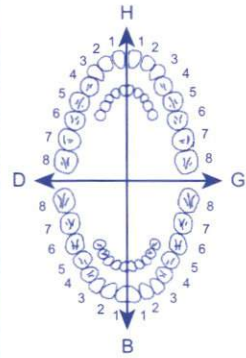
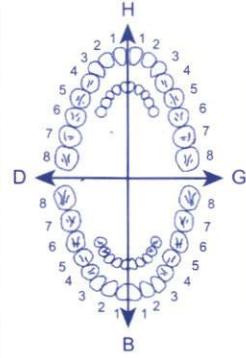
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

## RELEVE 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 canalaire, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				
				
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			MONTANTS DES SOINS
	H 25533412 00000000 35533411	21433552 00000000 11433553	G	
	D 00000000 00000000	B		
[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Mohamed MOKRI  
NEUROCHIRURGIEN.

Chirurgie et maladies du crâne,  
Système nerveux et de la colonne vertébrale.  
Traitement de l'épilepsie  
Electroencéphalographie

Ex. Médecin principal à l'hôpital Mohamed 5 - Meknès  
Ex. Praticien au CHU Ibn Rochd - Casablanca



الدكتور محمد المكري

اختصاصي في جراحة وأمراض الرأس،  
الأعصاب و العمود الفقري  
علاج داء الصرع (الكبار و الصغار)  
الخطيط الكهربائي للدماغ

طبيب رئيسي سابق بمستشفى محمد الخامس - مكناس  
جراح سابق بالمركز الإستشفائي الجامعي ابن رشد - الدار البيضاء

Casablanca, le : 04.11.2020



132.00

α2 chakik Hobiba

① Paroxetine win

1/2 - 0 -

1/30 - 0 -

Al hynil 30

0 - 0 -

② 3.10

③ Lysantra 0

④ 67.80

Tanakor sel

1 pip - 0 -

~~PHARMACIE ATTACHAROUK  
Tél. 05 22 59 93 43 - Casablanca~~

~~PHARMACIE ATTACHAROUK  
Tél. 05 22 59 93 43 - Casablanca~~

~~PHARMACIE ATTACHAROUK  
Tél. 05 22 59 93 43 - Casablanca~~

~~PHARMACIE ATTACHAROUK  
Tél. 05 22 59 93 43 - Casablanca~~

\* PHARMACIE ATTACHAROUK  
Hay Walde F. 2 Imm. 13 N° 2  
Tél. 05 22 59 93 43 - Casablanca

\* 02maw  
2

15

شارع محمد بوزيان، إقامة فرحتين، عمارة 4 ، شقة 2- الطابق الأول، سidi عثمان - الدار البيضاء - (قرب أسيما سidi عثمان)

Bd. Mohamed Bouziane Résidence Farhatine, Imm.4 Appt.2  
1er étage - Sidi Othmane - Casablanca (près de Acima Sidi Othmane)

Tél.: 0522.551.092

GSM.: 0667.125.796

كباقي الأدوية، هذا الدواء قد يسبب بعض الأعراض

\* نعاس.

\* جفاف الفم.

\* الإمساك.

نادراً:

\* تشنجمات.

\* زيادة في الوزن.

\* ألم في المفاصل.

\* تورم.

\* ألم في العضلات.

\* ارتفاع انتزاعات الكبد.

\* اضطراب في وظائف الكبد.

استثنائياً:

\* ندرة المحببات (انخفاض حاد للكريات البيضاء في

في حالة ظهور حمى، ألم في الحلق، علامات العدوى

استثنائياً جداً:

\* بطء وثيرة القلب (نقص دقات القلب) لارتفاع

الأولى.

الأثار غير المرغوبة الأخرى ذات تأثير غير معروف.

\* تهيج جلدي.

\* غرط في الركبة.

بالإضافة إلى ذلك، ترتبط بعض التأثيرات غير المرغوب

الإبلاغ عن الآثار الجانبية

إذا أخذت بآثار جانبية، تحدث إلى طبيبك أو إلى

غيره من الأطباء.

إذا لم يرد ذكره في هذه النشرة

## 7. تحذيرات خاصة واحتياطات الاستعمال

التحذيرات والاحتياطات تحدث إلى طبيبك أو الصيدلي قبل تناول أقراص آنها

### تحذيرات خاصة

جميع الأدوية المصادة للإكتئاب، لا تظهر فعالية

الضوري الاستمرار في العلاج بمقدمة منتظمة رغم

طبيبك.

الأفكار الانتحارية وتفاقم الإكتئاب أو الاضطرابات

إذا كنت تعاني من الإكتئاب و/أو الاضطرابات المتفقة

بنفسك أو حتى الاتساع، هذه الأفكار قد تزداد بمرأة

لإكتئاب (مضادات للاكتئاب) لأن جسم تلك الأدوية

بين أسبوعين أو أكثر قبل أن تبدأ مفعولها.

وقد تتعرض بشكل أكبر لمثل هذه الأفكار في الحالات

إذا كانت قد توارك في الماضي فكرة إلحاق الدراما

بالنفزة الانتحارية لدى الشباب الأقل من 25 سنة

علاجه بواسطة مضادات الإكتئاب.

إذا راودتك في وقت ما فكرة إلحاق الدراما بنفسك

تجاه مباشرة للمستشفى.

وقد يكون من المفید أحياناً أن تغير أحد أمور حياتك

تطلب منه قراءة هذه النشرة كما يمكن أن تساعدك

زيادة وطأة أو إذا يشعر بقلق ما من جراء التغير الذي

يتم إثارته على المفہم.

أياً كان تأثيره على المفہم.

**Athymil® 30 mg**

Comprimés pelliculés

sécables



6 118000 080763

## أقفال 30 ملخ

أقراص ملية قابلة للكسر - علىة من فنة 20

(كloridrater de la myasinoïne)

يرجى الاطلاع بانتهاء على هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء.

احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.

إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك ذلك، طلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو

الصيدلي.

لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي، لا تقم بإعطائه لشخص آخر، حتى في حال وجود

أعراض مشابهة، لأنك قد تسبب الضرر له.

إذا أصبح أحد التأثيرات غير المرغوب فيها خطراً أو لاحظت أي تأثير غير مرغوب فيه لم يذكر

في هذه النشرة، اخبر الطبيب أو الصيدلي.

## 1. مكونات الدواء

المادة النشطة الفعالة

كloridrater de la myasinoïne

سواغات.

تشا البلياطس، السيليكا الفراغية، ستارات المغنيسيوم، مليل السليون، فوسفات الكالسيوم

أحادي الهيدروجين، إبورو ميلون، ماكروغول 8000 و تناي أكسيد النيتان

سواغات ذات التأثير المعروف لا يوجد

## 2. الصنف الصيدلي العلاجي أو نوع النشاط

هذا الدواء مضاد للإكتئاب

الصنف الصيدلي العلاجي، الرمز التشريحي العلاجي الكيميائي N06AX03

## 3. دواعي الاستعمال

يوصى هذا الدواء لعلاج التهابات الإكتئابية.

## 4. الجرعة

الزنم بشدة بوصفة الطبيب.

لا توقف علاجك بدون رأي طبي، حتى لو أحسست بتحسن.

في بعض الحالات، يمكن لطبيبك أن يكثف تدريجياً الجرعة.

في جميع الحالات، الزنم بشدة بوصفة طبيبك.

إذا لاحظت أن أثار أقفال 30 ملخ قرص ملبيس قابل للكسر أقوى أو أضعف، استشر طبيبك أو

الصيدلي.

عن طريق الفم.

يبلغ الأقراص مع كأس من الماء دون مضفها.

تؤخذ الاستعمال.

يمكن للجرعة اليومية أن تقسم خلال اليوم أو تأخذ من الأقل مسأواً عند النوم.

في جميع الحالات، الزنم بشدة بوصفة طبيبك.

هذه العلاج.

يكون العلاج عادة خلال عدة أشهر ( حوالي 6 أشهر).

إذا لاحظت أن أثار أقفال 30 ملخ قرص ملبيس قابل للكسر أقوى أو أضعف، استشر طبيبك.

في جميع الحالات، الزنم بشدة بوصفة طبيبك.

5. مواطن الاستعمال

لا تستعمل أبداً أقفال 30 ملخ.

أياً كان

98,30

كباقي الأدوية، هذا الدواء قد يسبب بعض الأعراض

\* نعاس.

\* جفاف الفم.

\* الإمساك.

نادراً:

\* تشنجمات.

\* زيادة في الوزن.

\* ألم في المفاصل.

\* تورم.

\* ألم في العضلات.

\* ارتفاع انتزاعات الكبد.

\* اضطراب في وظائف الكبد.

استثنائياً:

\* ندرة المحببات (انخفاض حاد للكريات البيضاء في

في حالة ظهور حمى، ألم في الحلق، علامات العدوى

استثنائياً جداً:

\* بطء وثيرة القلب (نقص دقات القلب) لارتفاع

الأولى.

الأثار غير المرغوبة الأخرى ذات تأثير غير معروف.

\* تهيج جلدي.

\* غرط في الركبة.

بالإضافة إلى ذلك، ترتبط بعض التأثيرات غير المرغوب

الإبلاغ عن الآثار الجانبية

إذا أخذت بآثار جانبية، تحدث إلى طبيبك أو إلى

غيره من الأطباء.

مما يزيد ذكره في هذه النشرة.

7. تحذيرات خاصة واحتياطات الاستعمال  
التحذيرات والاحتياطات  
تحذر إلى طبيبك أو الصيدلي قبل تناول أقراص آنثيل  
تحذيرات خاصة  
كمبيع الأدوية المصادرة للإكتتاب، لا تؤخذ فعالية  
الضبوري الاستمرار في العلاج بمقدمة منتظمة رغم  
طبيبك.  
الأفكار الانتحارية وتفاقم الإكتتاب أو الاضطرابات  
إذا كنت تعاني من الإكتتاب وأو الاضطرابات المفتوحة  
بنفسك أو حتى الاتساع، هذه الأفكار قد تزداد بعدها  
لإكتتاب (مضادات الإكتتاب) لأن جسم تلك الأدوية  
بين أسبوعين أو أكثر قبل أن تبدأ مفعولها.  
وقد تتعرض بشكل أكبر لمثل هذه الآثار في الحالات  
\* إذا كانت قد توارك في الماضي فكرة إلحاق الضرر  
\* إذا كنت شاب في متقبل العمر، فقد أشارت دراسات  
بالنسبة الانتحارية لدى الشباب الأقل من 25 سنة  
علاجه بواسطة مضادات الإكتتاب.  
إذا رأوك في وقت ما فكرة إلحاق الضرر بنفسك  
تجاه مباشرة للمستشفى.  
وقد يكون من المفید أحياناً أن تغير أحد أمور حياتك  
تطبع هذه قراءة هذه النشرة كما يمكن أن تساعدك  
زيادة وطأة أو إذا يشعر بالقلق من جراء التغير الذي  
\* إذا تم ذلك المفتق ألا يزيد عن 18 سنة.

**Athymil® 30 mg**  
Comprimés pelliculés  
sécables



6 118000 080763

أثيل 30 ملخ

أقراص ملحة قابلة للكسر - علىة من فئة 20

(كloridrat des imidazolines)

يرجى الاطلاع بانتهاء على هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء.

احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.

إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك ذلك، طلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو

الصيدلي.

لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي، لا تقم بإعطائه لشخص آخر، حتى في حال وجود

أعراض مشابهة، لأنك قد تسبب الضرر له.

إذا أصبح أحد التأثيرات غير المرغوب فيها خطراً أو لاحظت أي تأثير غير مرغوب فيه لم يذكر

في هذه النشرة، اخبر الطبيب أو الصيدلي.

1. مكونات الدواء

المادة النشطة الفعالة

كloridrat des imidazolines

سواغات.

تشا البلياطس، السيليكا الفروية، ستارات المغنيسيوم، مليل السليون، فوسفات الكالسيوم

أحادي الهيدروجين، إبيروميولون، ماكروغول 8000 و تناول أكسيد النيتان

سواغات ذات التأثير المعروف لا يوجد

2. الصنف الصيدلي العلاجي أو نوع النشاط

هذا الدواء مضاد للإكتتاب.

الصنف الصيدلي العلاجي، الرمز التشريحي الكيميائي: N06AX03

3. دواعي الاستعمال

يوصى هذا الدواء لعلاج التهابات الإكتتابية.

4. الجرعة

الزنم بشدة بوصفة الطبيب.

لا توقف علاجك بدون رأي طبي، حتى لو أحسست بتحسن.

في بعض الحالات، يمكن لطبيبك أن يكثف تدريجياً الجرعة.

في جميع الحالات، الزنم بشدة بوصفة طبيبك.

إذا لاحظت أن أثار أثيل 30 ملخ قرص ملبس قابل للكسر أقوى أو أضعف، استشر طبيبك أو

الصيدلي.

طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم.

يبلغ الأقراص مع كأس من الماء دون مضفها.

تؤخذ الاستعمال:

يمكن للجرعة اليومية أن تقسم خلال اليوم أو تأخذ من الأفضل مساماً عند النوم.

في جميع الحالات، الزنم بشدة بوصفة طبيبك.

مدة العلاج:

يكون العلاج عادة خلال عدة أشهر ( حوالي 6 أشهر).

إذا لاحظت أن أثار أثيل 30 ملخ قرص ملبس قابل للكسر

في جميع الحالات، الزنم بشدة بوصفة طبيبك.

5. مواطن الاستعمال:

لا تستعمل أبداً أثيل 30 ملخ

أبداً

98,30

6. التأثيرات غير

# Lysanxia®



Prazépam

## FORME ET PRÉSENTATION :

LYSANXIA® 10mg comprimés sécables, boîte de 2 blisters de 20 comprimés.

LYSANXIA® 15mg/ml, solution buvable en gouttes, flacon de 20ml.

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

LYSANXIA® comprimé :

Prazépam : 10 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, amidon de maïs, stéarate de magnésium, silice colloïdale, q.s.p. un comprimé sécable.

LYSANXIA® gouttes :

Pour 1 ml = 30 gouttes : 15 mg de prazépam.

Excipients: propyléneglycol, ethyldiéthyléneglycol, saccharine sodique, polysorbate 80, menthol, anéthole, bleu patenté V.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE (TYPE D'ACTIVITE) :

Benzodiazépine (anxiolytique)

(N: système nerveux central)

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insomnie.

## ATTENTION !

## DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ :

- insuffisance respiratoire **grave**,
- insuffisance hépatique **grave**,
- syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires),
- allergie connue à cette classe de produit.

Il ne doit pas être utilisé, sauf avis contraire du

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE CONSULTER UN PHARMACIEN.

## MISES EN GARDE SPÉCIALES :

UT. AV :

P.P.V

23 10

LOT N° :

120313



23,10

# **tanakan 40mg/ml**

EXTRAIT DE GINKGO BILOBA

## **solution buvable**

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg/ml, solution buvable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg/ml, solution buvable ?
3. COMMENT PRENDRE TANAKAN 40mg/ml, solution buvable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TANAKAN 40 mg/ml, solution buvable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES



### **1. QU'EST-CE QUE TANAKAN 40 mg/ml, solution buvable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

**VASODILATATEUR PERIPHERIQUE**

(C: système cardio-vasculaire)

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique de certains troubles cognitifs du sujet âgé (en particulier troubles de la mémoire) à l'exception de tout type de démence confirmée, de troubles secondaires à des médicaments, à une dépression ou à des troubles métaboliques.

### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TANAKAN 40 mg/ml, solution buvable ?**

**Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg/ml, solution buvable dans le cas suivant :**

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans le cas suivant : allergie à l'un des constituants de la solution buvable.

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

**Faites attention avec TANAKAN 40 mg/ml, solution buvable :**

#### **Mises en garde spéciales**

ATTENTION : LE TITRE ALCOOLIQUE DE CE MEDICAMENT EST DE 57% V/V, SOIT 0,45 g D'ALCOOL PAR UNITE DE PRISE (POUR 1 DOSE).

#### **Prise ou utilisation d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament sans ordre à votre p. obtenu à votre p. **TANAKAN 40MG/ML** **SOL BUV FL 30 ML** **67DH80** **P.P.V : 67DH80**

**Grosses**

**Demand**

PER : 11/2022  
LOT : 193024

6 118000 011552

votre



# Paroxetine Win®

Paroxétine chlorhydrate anhydre

20 mg

## Comprimé pelliculé sécable

Voie Orale

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

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. • Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. • Ce médicament vous a été prescrit personnellement. 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. QU'EST-CE QUE PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### Classe pharmacothérapeutique

PAROXETINE WIN est un traitement destiné aux adultes souffrant de dépression et/ou de troubles anxieux.

#### Indications thérapeutiques

Les troubles anxieux dans lesquels PAROXETINE WIN peut être prescrit sont les suivants : - troubles obsessionnels compulsifs (pensées répétitives, obsessionnelles avec comportement incontrôlable), - trouble panique (attaques de panique, y compris celles causées par la peur des lieux publics, l'agoraphobie), - trouble d'angoisse sociale (peur ou rejet de situations où vous devez être en société), - état de stress post-traumatique (angoisse causée par un événement traumatisant), - anxiété généralisée.

PAROXETINE WIN appartient à la classe de médicaments appelés inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS).

Les personnes souffrant de dépression ou d'anxiété présentent un taux de sérotonine (substance présente dans le cerveau) diminué.

Le mécanisme d'action de PAROXETINE WIN et des autres ISRS n'est pas complètement connu, mais ils augmenteraient le taux de sérotonine dans le cerveau.

Bien traiter votre dépression ou votre trouble anxieux est important pour vous aider à vous sentir mieux.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ?

#### Contre-indications

Ne prenez jamais PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable :

• Si vous prenez ou avez pris au cours des 2 dernières semaines un médicament appelé IMAO (inhibiteur de la monoamine oxydase, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylthioninium (bleu de méthylène)). Votre médecin vous dira comment débuter le traitement avec la paroxétine une fois que vous aurez arrêté le traitement par l'IMAO. • Si vous prenez un anti-psychotique appelé thioridazine ou un anti-psychotique appelé pimozide. • Si vous êtes allergique à la paroxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

Si vous êtes concerné par l'un de ces points, ne prenez pas PAROXETINE WIN et informez-en votre médecin.

#### Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

#### Avertissemens et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre PAROXETINE WIN 20mg, comprimé pelliculé sécable.

• Si vous prenez un autre traitement (voir rubrique ci-dessous « Prise ou utilisation d'autres médicaments »). • Si vous prenez du tamoxifène pour traiter un cancer du sein, PAROXETINE WIN pouvant diminuer l'efficacité du tamoxifène, votre médecin pourra préférer un autre traitement antidiépresseur. • Si vous avez des problèmes de reins, de foie ou du cœur.

• Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous avez eu dans le passé des convulsions ou des crises. • Si vous avez déjà eu un épisode « maniaque » (excitation incontrôlable et hyperactivité). • Si vous avez eu une sismothérapie (électrochoc). • Si vous avez des troubles de la coagulation, des ecchymoses (bleus) ou si vous saignez facilement, ou si vous prenez un médicament qui peut augmenter les saignements comme la warfarine, des antipsychotiques comme la perphénazine ou la clozapine, des antidiépresseurs tricycliques, des médicaments contre la douleur ou l'inflammation appelés Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens (AINS) comme l'aspirine, l'ibuprofène, le cécloxicib, l'étodolac, le diclofénac, le méoxicam.

• Si vous êtes diabétique. • Si vous suivez un régime pauvre en sel. • Si vous souffrez de glaucome (hypertension au niveau de l'œil). • Si vous êtes enceinte ou envisagez de l'être ou si vous allaitez (voir rubriques « Grossesse » et « Allaitement »). • Si vous avez moins de 18 ans (voir rubrique ci-dessous « Utilisation chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans »).

#### Utilisation chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans :

PAROXETINE WIN ne doit habituellement pas être utilisé chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

Les patients de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets indésirables tels que tentative de suicide, pensées suicidaires ou comportement hésite (comportement agressif, d'opposition et colère) lorsqu'ils sont traités par la paroxétine.

Néanmoins, il est possible que votre médecin décide de prescrire PAROXETINE WIN à des patients de moins de 18 ans si il/elle décide que c'est dans l'intérêt du patient.

Si votre médecin vous a prescrit (ou à votre enfant) PAROXETINE WIN et que vous désirez en discuter avec lui, adressez-vous à lui. Vous devez informer votre médecin si l'un des symptômes ci-dessus apparaît ou s'aggrave lors de la prise de PAROXETINE WIN par un patient de moins de 18 ans.

Dans cette tranche d'âge, la sécurité à long terme de la paroxétine concernant la croissance, la maturation et le développement cognitif et comportemental n'a pas encore été établie.

Dans les études chez des patients de moins de 18 ans, les effets secondaires fréquents qui affectaient moins de 1 enfant/adolescent sur 10 étaient les suivants : augmentation des pensées suicidaires et des tentatives de suicide, agressivité envers soi-même, comportement hostile, agressif ou inanctal, manque d'appétit, tremblements, transpiration excessive, hyperactivité, agitation, des fluctuations de l'humeur et accès de pleurs et des ecchymoses ou des saignements inhabituels (par exemple des saignements de nez).

Dans ces études, les symptômes décrits ci-dessus ont également affecté les enfants et adolescents qui avaient reçu le placebo, mais à une fréquence moindre.

Dans ces études, certains patients de moins de 18 ans ont présenté des effets indésirables lors de la diminution de doses ou de l'arrêt de la paroxétine. Ces effets étaient similaires à ceux observés chez l'adulte à l'arrêt de la paroxétine (Voir rubrique 3 « Comment prendre PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ? »).

De plus, les patients de moins de 18 ans ont présenté assez fréquemment (moins de 1 patient sur 10) des douleurs abdominales, une nervosité, et des fluctuations de l'humeur (accès de pleurs, agressivité envers soi-même, pensées suicidaires et tentatives de suicide).

#### 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.

Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants : • si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé, • si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru, chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traitée par antidépresseur.

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.

#### Effets indésirables importants observés avec la paroxétine

Des patients traités par la paroxétine développent une réaction appelée akathisie, qui comprend le fait de se sentir agité et de ne pas

rester immobile : tresser les jambes, bouger les bras, etc.

• confusion mentale, hallucinations (visuelles, auditives, tactiles), symptômes de PAF, etc.

• ecchymoses (bleus) ou saignements, etc.

• réactions allergiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions cardiaques, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

• réactions cutanées, etc.

• réactions digestives, etc.

• réactions respiratoires, etc.

• réactions neurologiques, etc.

• réactions endocrinologiques, etc.

# Paroxetine Win®

Paroxétine chlorhydrate anhydre

20 mg

## Comprimé pelliculé sécable

Voie Orale

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

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

### 1. QU'EST-CE QUE PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### Classe pharmacothérapeutique

PAROXETINE WIN est un traitement destiné aux adultes souffrant de dépression et/ou de troubles anxieux.

#### Indications thérapeutiques

Les troubles anxieux dans lesquels PAROXETINE WIN peut être prescrit sont les suivants : troubles obsessionnels compulsifs (pensées répétitives, obsessionnelles avec comportement incontrôlable), trouble panique (attaques de panique, y compris celles causées par la peur des lieux publics, l'agoraphobie), trouble anxieté sociale (peur ou rejet de situations où vous devez être en société), état de stress post-traumatique (anxiété causée par un événement traumatique), anxiété généralisée.

PAROXETINE WIN appartient à la classe de médicaments appelés inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS).

Les personnes souffrant de dépression ou d'anxiété présentent un taux de sérotonine (substance présente dans le cerveau) diminué.

Le mécanisme d'action de PAROXETINE WIN et des autres ISRS n'est pas complètement connu, mais ils augmenteraient le taux de sérotonine dans le cerveau.

Bien traiter votre dépression ou votre trouble anxieux est important pour vous aider à vous sentir mieux.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ?

#### Contre-indications

#### Ne prenez jamais PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable :

• Si vous prenez ou avez pris au cours des 2 dernières semaines un médicament appelé MAO (inhibiteur de la monoamine oxydase, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylthioninium (bleu de méthylène)). Votre médecin vous dira comment débuter le traitement avec la paroxétine une fois que vous aurez arrêté le traitement par MAO. • Si vous prenez un anti-psychotique appelé thioridazine ou un anti-psychotique appelé pimozide. • Si vous êtes allergique à la paroxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6). Si vous êtes concerné par l'un de ces points, ne prenez pas PAROXETINE WIN et informez-en votre médecin.

#### Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

#### Avertissemens et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre PAROXETINE WIN 20mg, comprimé pelliculé sécable.

• Si vous prenez un autre traitement (voir rubrique ci-dessous « Prise ou utilisation d'autres médicaments »). • Si vous prenez du tamoxifène pour traiter un cancer du sein, PAROXETINE WIN pouvant diminuer l'efficacité du tamoxifène, votre médecin pourra préférer un autre traitement antidiépresseur. • Si vous avez des problèmes de reins, de foie ou de cœur. • Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous avez eu dans le passé des convulsions ou des crises. • Si vous avez déjà eu un épisode « maniaque » (excitation incontrôlable et hyperactivité). • Si vous avez eu une ismiothérapie (électrochoc). • Si vous avez des troubles de la coagulation, des ecchymoses (bleus) ou si vous saignez facilement, ou si vous prenez un médicament qui peut augmenter les saignements comme la warfarine, des antipsychotiques comme la perphenazine ou la clozapine, des antidiépresseurs tricycliques, des médicaments contre la douleur ou l'inflammation appelés Anti-Inflammatoires Non Stéroidiens (AINS) comme l'aspirine, l'ibuprofène, le cécoxib, l'étodolac, le diclofénac, le méoxicam.

• Si vous êtes diabétique. • Si vous suivez un régime pauvre en sel. • Si vous souffrez de glaucome (hypertension au niveau de l'œil). • Si vous êtes enceinte ou envisagez de l'être ou si vous allaitez (voir rubriques « Grossesse » et « Allaitement »). • Si vous avez moins de 18 ans (voir rubrique ci-dessous « Utilisation chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans »).

#### Utilisation chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans :

PAROXETINE WIN ne doit habituellement pas être utilisé chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

Les patients de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets indésirables tels que tentative de suicide, pensées suicidaires ou comportement hostile (comportement agressif, d'opposition et colère) lorsqu'ils sont traités par la paroxétine.

Néanmoins, il est possible que votre médecin décide de prescrire PAROXETINE WIN à des patients de moins de 18 ans si il/elle décide que c'est dans l'intérêt du patient.

Si votre médecin vous a prescrit (ou à votre enfant) PAROXETINE WIN et que vous désirez en discuter avec lui, adressez-vous à lui. Vous devez informer votre médecin si l'un des symptômes ci-dessus apparaît ou s'aggrave lors de la prise de PAROXETINE WIN par un patient de moins de 18 ans.

Dans cette tranche d'âge, la sécurité à long terme de la paroxétine concernant la croissance, la maturation et le développement cognitif et comportemental n'a pas encore été établie.

Dans les études chez des patients de moins de 18 ans, les effets secondaires fréquents qui affectaient moins de 1 enfant/adolescent sur 10 étaient les suivants : augmentation des pensées suicidaires et des tentatives de suicide, agressivité envers soi-même, comportement hostile, agressif ou inamical, manque d'appétit, tremblements, transpiration excessive, hyperactivité, agitation, des fluctuations de l'humeur et accès de pleurs et des ecchymoses ou des saignements inhabituels (par exemple des saignements de nez).

Dans ces études, les symptômes décrits ci-dessus ont également affecté les enfants et adolescents qui avaient reçu du placebo, mais à une fréquence moindre.

Dans ces études, certains patients de moins de 18 ans ont présenté des effets indésirables lors de la diminution de doses ou de l'arrêt de la paroxétine. Ces effets étaient similaires à ceux observés chez l'adulte à l'arrêt de la paroxétine (Voir rubrique 3 « Comment prendre PAROXETINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ? »).

De plus, les patients de moins de 18 ans ont présenté assez fréquemment (moins de 1 patient sur 10) des douleurs abdominales, une nervosité, et des fluctuations de l'humeur (accès de pleurs, agressivité envers soi-même, pensées suicidaires et tentatives de suicide).

#### 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 antidiépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement. Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants : • si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé ; • si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru, chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traitée par antidiépresseur.

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.

#### Effets indésirables importants observés avec la paroxétine

Des patients traités par la paroxétine 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 développent un syndrome sérotoninergique, confusion mentale, hallucinations (vision, muscles ou rythme), symptômes, contacte indésirables de PARC les effets indésirables d'interactions avec d'Prise ou utilisation.

LOT PER.06/2023

PAROXETINE WIN 20MG  
CP PELL SEC B30

P.P.V.132DH00



ts :  
1s,  
es  
es  
ts  
ts