

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.

Biologie 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.

Éducation :

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

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- 059199

ND: 49695

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3208 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Retraite
Nom & Prénom : Benjelloun : Dris
Date de naissance : 03/07/1951
Adresse : Hay Al Waban IM/MS NR 17 TR18
Sect 02 SIDI MOURMEN en case
Tél. : 0674 27 30 61 Total des frais engagés : 204,5 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 04/11/2022
Nom et prénom du malade : CHARIK HARRIBA 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 / 2022

Signature de l'adhérent(e) :

B

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
04/11/22		5	250.000	

[illegible][illegible][illegible]

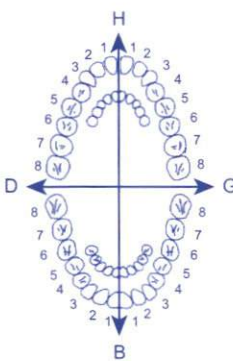
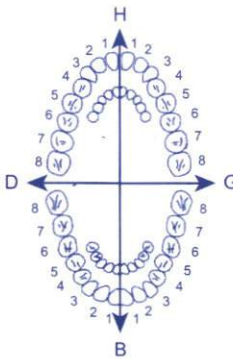
RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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 d

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, 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 COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;"> H 25533412 00000000 D </div> <div style="text-align: center;"> H 21433552 00000000 G </div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-between; margin-top: 10px;"> <div style="text-align: center;"> 00000000 35533411 B </div> <div style="text-align: center;"> 00000000 11433553 B </div> </div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXEC

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 - Mèknès
Ex. Praticien au CHU Ibn Rochd - Casablanca



الدكتور محمد المقري

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

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

Casablanca, le : 04/11/2020



132.00 ^{ae} chakik Hobiba

① Paroxetine win



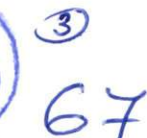
1/2 - 0
1 - 0
98.30 ^{ae}

Alhymil 30



② 3.10

Lysanxia cp



③ 67.80

Tanaker sol



④ 1pip - 0

1pip

PHARMACIE ATTACHAROUK
Hay W alae 1r. 2 Imm. 13 No 2
Tél.: 05 22 50 93 43 - Casablanca

PHARMACIE ATTACHAROUK
Hay W alae 1r. 2 Imm. 13 No 2
Tél.: 05 22 50 93 43 - Casablanca

PHARMACIE ATTACHAROUK
Hay W alae 1r. 2 Imm. 13 No 2
Tél.: 05 22 50 93 43 - Casablanca

T: 661.60

شارع محمد بوزيان، إقامة فرحاتين، عمارة 4، شقة 2- الطابق الاول، سيدي عثمان - الدار البيضاء - (قرب أسما سيدي 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

أتميل 30 ملغ

أقرصا ملبسة قابلة للكسر - علية من فئة 20
(كلوريدات الميانسرين)

يرجى الاطلاع بانتباه على هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء.

احفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.

إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب 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 خطرا أو لاحظت أي تأثير غير مرغوب فيه لم يتكرر في هذه النشرة، أخبر الطبيب أو الصيدلي.

1 مكونات الدواء

المادة النشطة الفعالة:

كلوريدات الميانسرين
سوالفات:

نشا البطاطس، السيليكا الغروية، ستبارات المغنيسيوم، مثيل السيلولوز، فوسفات الكالسيوم أحادي الهيدروجين، إيبرومبول، ماكروغل 8000 وثنائي أكسيد التيتانيوم السوالفات 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

يوصف هذا الدواء لعلاج النوبات الاكتئابية.

4 الجرعة

التزم بشدة بوصفة الطبيب.

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

في بعض الحالات، يمكن لطبيبك أن يوصف تدريجيا الجرعة.

في جميع الحالات، التزم بشدة بوصفة الطبيب.

إذا لاحظت أن آثار أتميل 30 ملغ قرص ملبس قابل للكسر أقوى أو أضعف، استشر طبيبك أو الصيدلي.

طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم.

ابتلع الأقرص مع كأس من الماء دون مضغها.

توقيت الاستعمال:

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

في جميع الحالات، التزم بشدة بوصفة الطبيب.

مدة العلاج:

يكون العلاج عادة خلال عدة أشهر (حوالي 6 أشهر)

التزم بشدة بوصفة الطبيب، ولا توقف أخذ هذا الدواء بدون رأي الطبيب.

في جميع الحالات، التزم بشدة بوصفة الطبيب.

5 موانع الاستعمال:

لا تستعمل أبدا أتميل 30 ملغ

إذا كان

كحافى الأدوية، هذا الدواء قد يسبب بعض الأعراض

• غثاس.

• جفاف الفم.

• الإمساك.

• نايوراك.

• تشنجات.

• زيادة في الوزن.

• آلام في المفاصل.

• تورم.

• آلام في العضلات.

• ارتفاع أنزيمات الكبد، اضطراب في وظائف الكبد

استثنائيا:

• ندرة المحببات (انخفاض حاد للكريات البيضاء في

في حالة ظهور حمى، آلام في الحلق، علامات العدوى

استثنائيا جدا:

• ببطء وثيرة القلب (نقص دقات القلب) أو انخفاض

الأنزيم

الآثار غير المرغوبة الأخرى ذات تردد غير معروف:

• طفح جلدي.

• غرط في الحركة.

بالإضافة إلى ذلك، ترتبط بعض التأثيرات غير المرغوبة

إمكانية حدوث اضطرابات نفسية أو مزاجية أو سلوكية

الإبلاغ عن الآثار الجانبية

إذا أحسست بأي آثار جانبية، تحدث إلى طبيبك أو الصيدلي

مرغوب فيه لم يرد ذكره في هذه النشرة.

7 تحذيرات خاصة واحتياطات الاستعمال:

التحذيرات والاحتياطات

تحدث إلى طبيبك أو الصيدلي قبل تناول أقرصا أنتبه

تحذيرات خاصة

جميع الأدوية المضادة للإكتئاب، لا تظهر فعالية

الضرورية الاستمرار في العلاج بصفة منتظمة رغم

لطبيبك.

الأفكار الانتحارية و تفاقم الإكتئاب أو الإضرابات

إذا كنت تعاني من الإكتئاب أو الإضرابات النفسية

بنفسك أو حتى الانتحار، هذه الآثار قد تزيد وطأة

للإكتئاب (مضادات للإكتئاب) لأن جميع تلك الأدوية

بين أسبوعين أو أكثر قبل أن تبدأ مفعولها.

وقد تتعرض بشكل أكبر لمثل هذه الأفكار في الحالات

• إذا كانت قد تراوحت في الماضي فكرة إلحاق الضرر

• إذا كنت شاب في مقتبل العمر وقد أشارت الدراسات

بالنزعة الانتحارية لدى الشباب الأقل من 25 سنة

علاجها بواسطة مضادات الاكتئاب.

فيإذا راودتك في وقت ما فكرة إلحاق الضرر بنفسك

توجه مباشرة للمستشفى.

وقد يكون من المفيد أحيانا أن تخبر أحد أصدقائك

طلب منه قراءة هذه النشرة كما يمكنك أن تسأل

تزداد وطأة وإذا شعر بقلق ما من جراء التغير الذي

تحدث في حالتك، لا تتردد في التحدث إلى طبيبك أو الصيدلي

• إذا كنت تأخذ أدوية أخرى، أخبر طبيبك أو الصيدلي

• إذا كنت تأخذ أدوية أخرى، أخبر طبيبك أو الصيدلي

• إذا كنت تأخذ أدوية أخرى، أخبر طبيبك أو الصيدلي

• إذا كنت تأخذ أدوية أخرى، أخبر طبيبك أو الصيدلي

• إذا كنت تأخذ أدوية أخرى، أخبر طبيبك أو الصيدلي

• إذا كنت تأخذ أدوية أخرى، أخبر طبيبك أو الصيدلي

• إذا كنت تأخذ أدوية أخرى، أخبر طبيبك أو الصيدلي

• إذا كنت تأخذ أدوية أخرى، أخبر طبيبك أو الصيدلي

• إذا كنت تأخذ أدوية أخرى، أخبر طبيبك أو الصيدلي

• إذا كنت تأخذ أدوية أخرى، أخبر طبيبك أو الصيدلي

• إذا كنت تأخذ أدوية أخرى، أخبر طبيبك أو الصيدلي

• إذا كنت تأخذ أدوية أخرى، أخبر طبيبك أو الصيدلي

• إذا كنت تأخذ أدوية أخرى، أخبر طبيبك أو الصيدلي

• إذا كنت تأخذ أدوية أخرى، أخبر طبيبك أو الصيدلي

Athymil® 30 mg
Comprimés pelliculaires
sécbables



6 118000 080763

98,30

أتميل 30 ملغ

أقرصا ملبسة قابلة للكسر - علية من فئة 20
(كلوريدات الميانسرين)

يرجى الاطلاع بانتباه على هذه النشرة قبل تناول هذا الدواء.

احفظ بهذه النشرة، قد تحتاج إلى قراءتها من جديد.

إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان لديك شك، اطلب 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 خطرا أو لاحظت أي تأثير غير مرغوب فيه لم يتكرر في هذه النشرة، أخبر الطبيب أو الصيدلي.

1 مكونات الدواء

المادة النشطة الفعالة:

كلوريدات الميانسرين
سوالفات:

نشا البطاطس، السيليكا الغروية، ستبارات المغنيسيوم، مثيل السيلولوز، فوسفات الكالسيوم أحادي الهيدروجين، إيبروميلون، ماكروغل 8000 وثنائي أكسيد التيتانيوم السوالفات 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

يوصف هذا الدواء لعلاج النوبات الاكتئابية.

4 الجرعة

التزم بشدة بوصفة الطبيب.

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

في بعض الحالات، يمكن لطبيبك أن يوصف تدريجيا الجرعة.

في جميع الحالات، التزم بشدة بوصفة الطبيب.

إذا لاحظت أن آثار أتميل 30 ملغ قرص ملبس قابل للكسر أقوى أو أضعف، استشر طبيبك أو الصيدلي.

طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم.

ابتلع الأقرص مع كأس من الماء دون مضغها.

توقيت الاستعمال:

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

في جميع الحالات، التزم بشدة بوصفة الطبيب.

مدة العلاج:

يكون العلاج عادة خلال عدة أشهر (حوالي 6 أشهر)

التزم بشدة بوصفة الطبيب، ولا توقف أخذ هذا الدواء بدون رأي الطبيب.

في جميع الحالات، التزم بشدة بوصفة الطبيب.

5 موانع الاستعمال:

لا تستعمل أبدا أتميل 30 ملغ

إذا كان

كباقى الأدوية، هذا الدواء قد يسبب بعض الأعراض:

• غثاس.

• جفاف الفم.

• الإمساك.

• نايوراك.

• تشنجات.

• زيادة في الوزن.

• آلام في المفاصل.

• تورم.

• آلام في العضلات.

• ارتفاع أنزيمات الكبد، اضطراب في وظائف الكبد.

استثنائيا:

• ندرة المحببات (انخفاض حاد للكريات البيضاء في

في حالة ظهور حمى، آلام في الحلق، علامات العدوى

استثنائيا جدا:

• ببطء وثيرة القلب (نقص دقات القلب) أو انخفاض

الأنزيمات.

الآثار غير المرغوبة الأخرى ذات تردد غير معروف:

• طفح جلدي.

• غرط في الحركة.

بالإضافة إلى ذلك، ترتبط بعض التأثيرات غير المرغوبة

إمكانية حدوث اضطرابات نفسية أو مزاجية أو سلوكية

الإبلاغ عن الآثار الجانبية

إذا أحسست بأي آثار جانبية، تحدث إلى طبيبك أو الصيدلي

مرغوب فيه لم يرد ذكره في هذه النشرة.

7 تحذيرات خاصة واحتياطات الاستعمال:

التحذيرات والاحتياطات

تحدث إلى طبيبك أو الصيدلي قبل تناول أقرصا أنتبه

تحذيرات خاصة

جميع الأدوية المضادة للإكتئاب، لا تظهر فعالية

الضرورية الاستمرار في العلاج بصفة منتظمة رغم

لطبيبك.

الأفكار الانتحارية وتفاقم الإكتئاب أو الإضرابات

إذا كنت تعاني من الإكتئاب أو الإضرابات النفسية

بنفسك أو حتى الانتحار، هذه الآثار قد تزيد وطأة

للإكتئاب (مضادات للإكتئاب) لأن جميع تلك الأدوية

بين أسبوعين أو أكثر قبل أن تبدأ مفعولها.

وقد تتعرض بشكل أكبر لمثل هذه الأفكار في الحالات

• إذا كانت قد تراوحت في الماضي فكرة إلحاق الضرر

• إذا كنت شاب في مقتبل العمر وقد أشارت الدراسات

بالنزعة الانتحارية لدى الشباب الأقل من 25 سنة

علاجها بواسطة مضادات الإكتئاب.

فيإذا راودتك في وقت ما فكرة إلحاق الضرر بنفسك

توجه مباشرة للمستشفى.

وقد يكون من المفيد أحيانا أن تخبر أحد أصدقائك

طلب منه قراءة هذه النشرة، كما يمكنك أن تسأل

تزداد وطأة وإذا شعر بقلق ما من جراء التغير الذي

يحدث في حالتك، لا تتردد في التحدث إلى طبيبك أو الصيدلي.

Athymil® 30 mg
Comprimés pelliculaires
sécbables



6 118000 080763

98,30

Lysanxia®

Prazépam



FORME ET PRESENTATION :

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 : propylèneglycol, ethyldiéthylèneglycol, saccharine sodique, polysorbate 80, menthol, anéthole, bleu pataté V.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE (TYPE D'ACTIVITE) :

Benzodiazépine (anxiolytique)

(N: système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de :

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT :

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE EN CAS DE :

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

Il ne doit pas être utilisé, sauf avis contraire du médecin.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER LE
PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES :

UT. AV :

P.P.V

LOT N° :

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 UTILISÉ ?
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 UTILISÉ ?

VASODILATEUR 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 ordonnance, demandez à votre pharmacien s'il y a un risque d'interaction avec votre médicament.

Lot : 19E002V
PER : 11 2022
Grosses
Demand

TANAKAN 40MG/ML
SOL. BUVA. FL. 50 ML



obtenu
à votre

P.P.V : 67DH80



6 118000 011552

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 PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

Les troubles anxieux dans lesquels PAROXÉTINE 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 anxieux social (peur ou rejet de situations où vous devez être en société), état de stress post-traumatique (anxiété causée par un événement traumatique), anxiété généralisée.

PAROXÉTINE 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 PAROXÉTINE 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 À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Contre-indications

Ne prenez jamais PAROXÉTINE 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 méthylthionium (bleu de méthylène)). Votre médicament vous dira comment débuter le traitement avec la paroxétine une fois que vous aurez arrêté le traitement par 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 PAROXÉTINE WIN et informez-en votre médecin.

Précautions d'emploi, mises en garde spéciales

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre PAROXÉTINE 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. PAROXÉTINE WIN pouvant diminuer l'efficacité du tamoxifène, votre médecin pourra préférer un autre traitement antidépresseur. • 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 électrochoc (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 anti-psychotiques comme la pérphénazine ou la clozapine, des antidépresseurs tricycliques, des médicaments contre la douleur ou l'inflammation appelés Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens (AINS) comme l'aspirine, l'ibuprofène, le célécoxib, l'étodolac, le diclofénac, le méloxicam.

- 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 :

PAROXÉTINE 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 PAROXÉTINE WIN à des patients de moins de 18 ans si elle décide que c'est dans l'intérêt du patient.

Si votre médecin vous a prescrit (ou à votre enfant) PAROXÉTINE 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 PAROXÉTINE 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 inaimable, 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 PAROXÉTINE 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).

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.

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 traités 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 ataxie, qui comprend le fait de se sentir agité et de ne pas rester assis ou debout tranquillement. Cela peut entraîner des chutes.

Autres effets indésirables importants observés avec la paroxétine : confusion mentale, hallucinations, y compris des muscles ou rythmes anormaux, symptômes, contact indésirable de PAF, les effets indésirables Interactions avec c Prise ou utilisation

PAROXÉTINE WIN 20MG
CP PELL SEC 830

P.P.V : 132DH00

6 118000 062301

LOT : 20E009
PER : 06 2023

Paroxétine chlorhydrate anhydre

20 mg

Comprimé pelliculé sécable

Voie Orale

* 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.

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 rispéridone ou la clozapine, des antidépresseurs tricycliques, des médicaments contre la douleur ou l'inflammation appelés Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens (AINS) comme l'aspirine, l'ibuprofène, le célécoxib, l'étodolac, le diclofénac, le méloxicam,

Interactions avec le	19	
Prise ou utilisation	23	

LOT :20E009
PER.:06 2023

ts
ts,
es
es
its
nt

6 118000 062301