

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

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 Allat Ben Abdallah - 6ème Etage N°10 Rue Mohamed Elmi et Rue Aït Ben Abdallah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tel : 05 22 20 45 45 (10) - Fax : 05 22 22 78 11 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° W19-599938

55403

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3546 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre
 Nom & Prénom : EDDAHBI Abouelmajid
 Date de naissance : 05/03/1953
 Adresse : 166 Rue 1-14 RISS Bala d'a CASABLANCA
 Tél. 06 63304821 Total des frais engagés : 748,20 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. A. TAHRI JOUTE
 NEURO - PSYCHIATRE
 124, Bd. Rahal El Meskini
 05 31.98.15/31.87.02 - CASA

Date de consultation : 02/12/2020
 Nom et prénom du malade : EDDAHBI Amine Age : 3
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Affection longue durée MUPRAS
 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
 Signature de l'adhérent(e) : 10/12/2021

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
02/12/2020	GMS		40000	IMP : 091132480
				Dr. A. TAHRI JOUTE
				NEURO PSYCHIATRE
				124, Bd. Rahal El Meskiel
				01 31.98.15/31.87.02 - CASABLANCA

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

02-12

2020

348,20

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

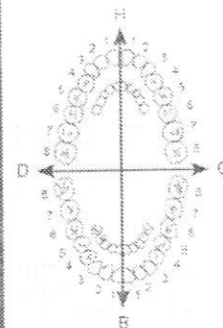
IM

IV

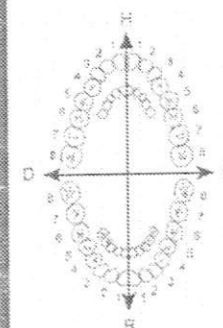
Montant détaillé des Honoraires

VOLET ADHERENT

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



O.D.F
PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H			
35500410	21433550		
00000000	00000000		
D		G	
00000000	00000000		
35500410	21433550		
B			

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel Thérapeutique nécessaire à la prothèse

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur A. TAHRI - JOUTEI

LAUREAT DE LA FACULTE DE
MEDECINE
DE BORDEAUX

SPECIALISTE
DES MALADIES DU SYSTEME NERVEUX
NEURO-PSYCHIATRE

ELECTRO - ENCEPHALOGRAPHIE

SUR RENDEZ-VOUS

ICE : 001626736000019

INP : 091132480

Casablanca, le

2 DEC 2020

الدكتور الطاهري جوتي عبد الرفيح

خريج بامتياز بكلية الطب

بوردو

اختصاصي في أمراض الرأس وأمراض

النفسية والعقلية والأعصاب

التخطيط الكهربائي للرأس

الزيارة بالموعد

Amina

Traitements

51,30

Amel

SV

PHARMACIE IBTISSEM

Dr RAHIM Mohammed
98 . Pam Sidi Maarouf - Casablanca
Tél : 05.22.97.27.54

130,20

Amel

SV

02-12-20
100132

40,30x2

Amel

SV

12-12-20 2 Btes
100134

86,10

Tegretol

SV

02-12-20
100135

348,20

Dr. A. TAHRI JOUTEI
NEURO - PSYCHIATRE

124, Bd. Rahal El Meskini - CASABLANCA - الدار البيضاء - المسكني

Tél.: 05.22.31.98.15 / 05.22.31.87.02 : الهاتف

124, Bd. Rahal El Meskini
31.08.15/31.07.02 - CASA

Ludiomil 25 mg

Chlorhydrate de maprotiline

Comprimé pelliculé

AMDIPHARM

Veillez 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 LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

INHIBITEUR NON SELECTIF DE LA RECAPTURE DE LA MONOAMINE.

Ce médicament est antidépresseur.

Il est indiqué :

- Dans les épisodes dépressifs.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé ?

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Allergie connue à la maprotiline,
- Risque connu de glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- Difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,
- Infarctus du myocarde récent,
- Traitement par le sultopride.
- Si vous êtes allergique (hypersensible) au blé, en raison de la présence d'amidon de blé.

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

Faites attention avec LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé :

Enfants et adolescents de moins de 18 ans : L'efficacité et la sécurité d'emploi de la maprotiline n'ont pas été étudiées chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans. La maprotiline ne doit de ce fait généralement pas être utilisée chez les patients de moins de 18 ans.

Ne pas interrompre brutalement le traitement, en raison du risque de syndrome de sevrage (voir rubrique « 3. COMMENT PRENDRE LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé » paragraphe « Si vous arrêtez de prendre LUDIOMIL 25 mg, comprimé pelliculé »).

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 traités par antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez 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. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares). Ce médicament peut être administré en cas de maladie cœliaque. L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais seulement à l'état de trace, et est donc considéré comme sous danger pour les sujets atteints d'une maladie cœliaque. EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN. Prévenir votre médecin en cas de :

- Maladie cardiaque,
- Crises convulsives (récentes ou anciennes), épilepsie,
- Troubles de la prostate,
- Maladies rénales ou hépatiques,
- Constipation chronique.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN. L'absorption de boissons alcoolisées est fortement déconseillée pendant la durée du traitement.

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, et notamment, la clonidine, la guanfacine, la noradrénaline, l'adrénaline et la dopamine par voie injectable, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse : Ce médicament ne sera utilisé que si le

grossesse que si
Si vous découvrez
médecin car lui
poursuivre le tra

Allaitement : Ce médicament est présent dans le lait maternel. Il est préférable d'éviter, pendant la durée du traitement, de donner du lait maternel à votre bébé. Demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicule : L'attention est attirée sur le fait que ce médicament peut provoquer une somnolence et/ou une diminution de la vigilance. Évitez de conduire des véhicules et les usages de machines pendant le traitement.

Conduite de véhicule : L'attention est attirée sur le fait que ce médicament peut provoquer une somnolence et/ou une diminution de la vigilance. Évitez de conduire des véhicules et les usages de machines pendant le traitement.

Conduite de véhicule : L'attention est attirée sur le fait que ce médicament peut provoquer une somnolence et/ou une diminution de la vigilance. Évitez de conduire des véhicules et les usages de machines pendant le traitement.

Conduite de véhicule : L'attention est attirée sur le fait que ce médicament peut provoquer une somnolence et/ou une diminution de la vigilance. Évitez de conduire des véhicules et les usages de machines pendant le traitement.

Conduite de véhicule : L'attention est attirée sur le fait que ce médicament peut provoquer une somnolence et/ou une diminution de la vigilance. Évitez de conduire des véhicules et les usages de machines pendant le traitement.

Conduite de véhicule : L'attention est attirée sur le fait que ce médicament peut provoquer une somnolence et/ou une diminution de la vigilance. Évitez de conduire des véhicules et les usages de machines pendant le traitement.

Conduite de véhicule : L'attention est attirée sur le fait que ce médicament peut provoquer une somnolence et/ou une diminution de la vigilance. Évitez de conduire des véhicules et les usages de machines pendant le traitement.

Conduite de véhicule : L'attention est attirée sur le fait que ce médicament peut provoquer une somnolence et/ou une diminution de la vigilance. Évitez de conduire des véhicules et les usages de machines pendant le traitement.

Conduite de véhicule : L'attention est attirée sur le fait que ce médicament peut provoquer une somnolence et/ou une diminution de la vigilance. Évitez de conduire des véhicules et les usages de machines pendant le traitement.

LOT: 0074
EXP: JAN 2025
PPV: 51,30 DA

Ludiomil® 25 mg
30 comprimés
pelliculés

6 118000 012726

TRE-ZEN®

Chlorhydrate de paroxétine

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations 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.

COMPOSITION :

Comprimé pelliculé sécable : la substance active est :

Paroxétine base.....20,00 mg

sous forme de chlorhydrate de paroxétine anhydre

pour un comprimé pelliculé sécable.

Les autres composants sont : mannitol, cellulose microcristalline, copovidone, carboxyméthylamidon sodique (type A), silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Pelliculage : hypromellose, talc, dioxyde de titane (E 171).

Excipient à effet notoire : mannitol

1. QU'EST CE QUE TRE-ZEN® 20 mg, comprimé pelliculé sécable, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE : Antidépresseur / inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine.

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé sécable.

Existe en boîte de 15 et de 30 comprimés.

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- Des épisodes dépressifs majeurs, c'est-à-dire caractérisés.
- De la prévention des attaques de panique avec ou sans agoraphobie.
- Des troubles obsessionnels compulsifs.
- Du trouble de l'anxiété sociale caractérisé «phobies sociales» lorsqu'il perturbe de manière importante les activités professionnelles ou sociales.
- Du stress post-traumatique
- De l'anxiété généralisée, évoluant depuis au moins 6 mois.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE TRE-ZEN® 20 mg, comprimé pelliculé sécable :

Ne pas prendre TRE-ZEN® comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

- Allergie connue à la paroxétine ou à l'un des excipients,
 - Enfants de moins de 15 ans,
 - Association avec certains médicaments antidépresseurs de type IMAO (nialamide, iproniazide, moclobémide, toloxatone).
- Toutefois, si votre médecin juge indispensable de vous prescrire l'association de la paroxétine avec la tolaxatone ou le moclobémide, (IMAO A), vous devez être hospitalisé pour une surveillance de quelques jours.
- En cas d'allaitement sauf avis contraire de votre médecin.

• Prendre des précautions particulières avec TRE-ZEN® 20 mg, comprimé pelliculé sécable :

Mises en garde :

Comme avec tous les antidépresseurs, l'action de TRE-ZEN® se fait sur une période de plusieurs jours. Il est donc important de poursuivre le traitement jusqu'à l'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin. Dans certains cas, une accentuation de l'anxiété peut survenir. Informez immédiatement votre médecin.

L'absorption d'alcool ou de boissons alcoolisées :

La prise concomitante de millepertuis nécessite une surveillance particulière.

Les effets indésirables de la paroxétine pouvant être plus fréquents en cas de prise concomitante.

Le trouble anxieux social «phobies sociales» n'est pas un trouble anxieux généralisé, caractérisé notamment par l'évitement ou la peur des situations sociales ou professionnelles ou sociales entraînant une souffrance.

Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

- Insomnie ou nervosité en début de traitement,
- Insuffisance rénale ou insuffisance hépatique grave,
- Épilepsie ou antécédent d'épilepsie, la survenue de crises épileptiques,
- Glaucome,
- Antécédent d'anomalies de la coagulation ou traitement par anticoagulant, certains anti-inflammatoires.

Grossesse :

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse et d'éviter d'être enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin pour en discuter.

Allaitement :

Le traitement par la paroxétine est déconseillé pendant l'allaitement. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

PPV 130/20
PER 130LH20
LOT 09/22
J0262-1



TRE-ZEN® 20mg
Chlorhydrate de paroxétine

30 comprimés
pelliculés sécables



6 118000 041467

Xanax 0.5 mg®
Comprimé sécable - Boîte de 30
(DCI : Alprazolam)

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

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

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

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

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

1. Composition du médicament

Principe Actif :

Alprazolam 0,50 mg

Excipients :

Lactose, Microcristalline cellulosique, Docusate de sodium, Benzoate de sodium, Silice colloïdale anhydre (Aerosil 200), Stéarate de magnésium, Amidon de maïs, Erythrose sodium aluminium laque.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose.

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

Classe pharmacothérapeutique : ANXIOLYTIQUE - code ATC : N05BA12

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants, ou en prévention et/ou traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique.

4. Posologie

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Réserve à l'adulte.

La posologie est strictement individuelle et il n'est pas possible de définir une dose usuelle.

Dans tous les cas, conformez-vous à la prescription de votre médecin traitant.

Mode et/ou voie d'administration

Voie orale.

Avalez ce médicament avec un verre d'eau.

Durée du traitement

La durée du traitement doit être aussi brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12 semaines (cf. avertissements et précautions).

5. Contre-indications

Ne prenez jamais Xanax 0,50 mg, comprimé sécable :

- si vous êtes allergique à l'alprazolam ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 1 ;
- si vous avez une insuffisance respiratoire grave ;
- si vous avez un syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil) ;
- si vous avez une insuffisance hépatique grave ;
- si vous avez une myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

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

6. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables. Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la durée du traitement.

Très fréquents (peuvent affecter plus d'un

- dépression,
- sédation,
- somnolence,
- difficulté à coordonner certains mouvements
- troubles de la mémoire,
- difficulté pour parler,
- étourdissements,
- mal de tête,
- constipation,
- fatigue,
- irritabilité.

Fréquents (peuvent affecter 1 à 10 personnes sur 100)

- diminution de l'appétit,
- confusion,
- baisse ou augmentation de la libido,
- anxiété,
- insomnie,
- nervosité,
- troubles de l'équilibre,
- difficulté à coordonner certains mouvements,

- trouble de l'attention,
- sommeil excessif,
- tremblement,
- vision trouble,
- nausée,
- inflammation de la peau (dermatite),
- dysfonction sexuelle,
- prise ou perte de poids.

Peu fréquents (peuvent affecter 1 à 10 personnes sur 100)

- hallucination,
- colère,
- agitation,
- perte de la mémoire,
- faiblesse musculaire,
- incontinence urinaire,
- cycles menstruels (règles) irréguliers,
- vomissements,
- excitation.

Fréquence indéterminée

- excès de prolactine (hormone provoquant la lactation),
- agressivité,
- comportement hostile,
- pensée anormale,
- contractions musculaires involontaires (dystonie),
- trouble gastro-intestinal,
- hépatite,
- anomalies des paramètres hépatiques (modification avec une atteinte du foie),
- ictère (jaunisse),
- réactions allergiques sévères (œdème de Quincke),
- photosensibilisation (réaction cutanée lors d'une exposition à la lumière),
- rétention urinaire,
- œdème périphérique,
- augmentation de la pression dans l'œil.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, p

Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant

Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre

convient de demander conseil à votre médecin. Il vous

lutte contre l'anxiété.

Avertissements

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation n

dose.

Risque de DÉPENDANCE : ce traitement peut entra

état de dépendance physique et psychique. Divers f

dépendance :

- durée du traitement,

dose,

- antécédents d'autres dépendances.

Xanax 0,50mg

30 comprimés sécables



6 118000 081364

Xanax 0.5 mg®
Comprimé sécable - Boîte de 30
(DCI : Alprazolam)

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

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

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

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

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

1. Composition du médicament

Principe Actif :

Alprazolam 0,50 mg

Excipients :

Lactose, Microcristalline cellulosique, Docusate de sodium, Benzoate de sodium, Silice colloïdale anhydre (Aerosil 200), Stéarate de magnésium, Amidon de maïs, Erythrose sodium aluminium laque.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose.

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

Classe pharmacothérapeutique : ANXIOLYTIQUE - code ATC : N05BA12

Ce médicament appartient à la classe des benzodiazépines.

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants, ou en prévention et/ou traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique.

4. Posologie

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

Réserve à l'adulte.

La posologie est strictement individuelle et il n'est pas possible de définir une dose usuelle.

Dans tous les cas, conformez-vous à la prescription de votre médecin traitant.

Mode et/ou voie d'administration

Voie orale.

Avalez ce médicament avec un verre d'eau.

Durée du traitement

La durée du traitement doit être aussi brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12 semaines (cf. avertissements et précautions).

5. Contre-indications

Ne prenez jamais Xanax 0,50 mg, comprimé sécable :

- si vous êtes allergique à l'alprazolam ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 1 ;
- si vous avez une insuffisance respiratoire grave ;
- si vous avez un syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil) ;
- si vous avez une insuffisance hépatique grave ;
- si vous avez une myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

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

6. Effets indésirables

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables. Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la durée du traitement.

Très fréquents (peuvent affecter plus d'un

- dépression,
- sédation,
- somnolence,
- difficulté à coordonner certains mouvements
- troubles de la mémoire,
- difficulté pour parler,
- étourdissements,
- mal de tête,
- constipation,
- fatigue,
- irritabilité.

Fréquents (peuvent affecter 1 à 10 personnes sur 100)

- diminution de l'appétit,
- confusion,
- baisse ou augmentation de la libido,
- anxiété,
- insomnie,
- nervosité,
- troubles de l'équilibre,
- difficulté à coordonner certains mouvements,

- trouble de l'attention,
- sommeil excessif,
- tremblement,
- vision trouble,
- nausée,
- inflammation de la peau (dermatite),
- dysfonction sexuelle,
- prise ou perte de poids.

Peu fréquents (peuvent affecter 1 à 10 personnes sur 100)

- hallucination,
- colère,
- agitation,
- perte de la mémoire,
- faiblesse musculaire,
- incontinence urinaire,
- cycles menstruels (règles) irréguliers,
- vomissements,
- excitation.

Fréquence indéterminée

- excès de prolactine (hormone provoquant la lactation),
- agressivité,
- comportement hostile,
- pensée anormale,
- contractions musculaires involontaires (dystonie),
- trouble gastro-intestinal,
- hépatite,
- anomalies des paramètres hépatiques (modification avec une atteinte du foie),
- ictère (jaunisse),
- réactions allergiques sévères (œdème de Quincke),
- photosensibilisation (réaction cutanée lors d'une exposition à la lumière),
- rétention urinaire,
- œdème périphérique,
- augmentation de la pression dans l'œil.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, p

Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Ce traitement médicamenteux ne peut à lui seul résoudre votre problème. Il est important de demander conseil à votre médecin. Il vous aidera à lutter contre l'anxiété.

Avertissements

Si une perte d'efficacité survient lors de l'utilisation à la dose recommandée.

Risque de DÉPENDANCE : ce traitement peut entraîner un état de dépendance physique et psychique. Diverses mesures doivent être prises pour éviter la dépendance :

- durée du traitement,
- dose,
- antécédents d'autres dépendances.

Xanax 0,50mg

30 comprimés sécables



6 118000 081364

Date lim. ut.:

09 2021

N° lot fab.:

TDR31



6 118001 030330

○ TEGRETOL® CR 200 mg
Comprimé

 ~~NOVARTIS~~

PPV : 86,10 DH

