

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° M21- 071480

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 11338 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : ELYATINA OUI LATIFA

Date de naissance : 30/03/1970

Adresse : 169 RUE KACEM ANING HAYEL WAHDA
BERRECHID

Tél. : 066448769 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 20 FEB 2023

Nom et prénom du malade : Age :

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

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare
se relative à la protection des données personnelles.

Le : / /

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

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

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

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

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
20/02/2013		1/2	35200A	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

20/02/2013 1053,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

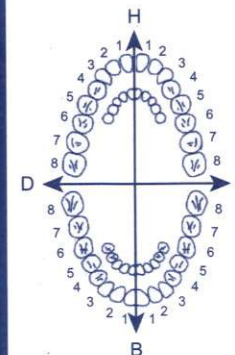
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

Coefficient



COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

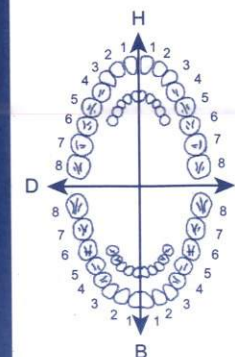
FIN
D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

	H	
25533412	21433552	
00000000	00000000	
D		G
00000000	00000000	
35533411	11433553	
	B	

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



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



مصحة دار السلام CLINIQUE DAR SALAM

Docteur Rafai Ma
PES - Neurologue

Maladies du Système Nerveux et Muscles • Explorations
Neurophysiologiques

Ancien Neurologue aux Hôpitaux de Paris et Bordeaux
Ancien « Fellowship » de l'Institut de Myologie - Paris

ElectroNeuroMyoGraphie (ENMG)

ElectroEncéphaloGraphie (EEG) - Toxine Botulique

neuroconsultcasa@gmail.com Tel: Rdv 0622 873 066

SMS 0642 655 255

20 FEV. 2023

Casablanca, le

NOM ET PRENOM :

YAMMOUNI KHALIL

Proxetine 20mg

S.V

7 pill / 6 mon

S.V

Lisdine 4p - 20mg

7p / 1 under

Professeur Rafai Ma

Explorations Neurophysiologiques - ENMG - EEG - Toxine Botulique, Biopsies musculaires
et Neuro-Musculaires)

Sur Rendez-Vous

tel: Rdv - 0622 873 066 / SMS - 0642 655 255

Adresses-Mail : neuroconsultcasa@gmail.com

URGENCES 24/24 مستعجلات
Sur Rendez-Vous : 06 22 87 30 66

728, Bd Mohammed VI Casablanca 20100 - Tél : +212 5 22 851 414 - Fax : +212 5 22 830 880 - E-mail : contact@cliniquedarsalam.ma

www.cliniquedarsalam.ma - CNSS : 6387246 - Patente : 36372350 - IF : 1087352

99.10

③ M C ②

S.L

1 Cp / 1 le matin

1 mo

59.10

*

④

Amian 9 Jony

S.L

1 Cp / 1 le
Soir

1 mo

20/02/2023
002655826

PHARMACIE YASMINA
77 RUE IGNOU NAFIS
HAY YASMINA Berrechid
Tel : 05 22 53 31 88

1053/10

Dr. M.A. RAFAI
PES - Neurologue
Maladies du Système Nerveux - Muscles
ENMG - EEG - Toxine botulique
TNP : 091032441

PHARMACIE YASMINA
77 RUE IGNOU NAFIS
HAY Yasmine Berrechid
Tél : 05 22 53 31 88

Lot : M340H
Dlmo : 12/25
P.P.C : 99 Dh

sy

a

CLINIQUE DAR SALAM

NOM DU PATIENT : Mme EL YAMNAOUI Latifa DATE DE NAISSANCE : 30/03/1970		N° DE DOSSIER : 23B20180539 Sejour : Du 20/02/2023 au 20/02/2023	
Reçu			
Palement du 20/02/2023 18h06			
Montant		350,00 Dh	
Type de paiement		ESPECE	

CAISSE URGENCE
Clinique DAR SALAM

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 médecin 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 pérphazine 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 irritable, 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. L'usage de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après plusieurs jours de traitement.

Vous devez plus surveiller les symptômes suivants : • auto-agression (agression envers soi-même), • idées suicidaires ou de suicide, • augmentation de l'anxiété, • symptômes qui étaient accrus avant le début du traitement, • symptômes qui étaient accrus avant le début du traitement.

Si vous avez des idées suicidaires ou de suicide, contactez immédiatement votre médecin.

Vous pouvez vous adresser à votre médecin ou à votre pharmacien pour plus d'informations.

Si vous êtes inquiet, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des idées suicidaires ou de suicide, contactez immédiatement votre médecin.

Si vous avez des idées suicidaires ou de suicide, contactez immédiatement votre médecin.

Si vous avez des idées suicidaires ou de suicide, contactez immédiatement votre médecin.

Si vous avez des idées suicidaires ou de suicide, contactez immédiatement votre médecin.

Si vous avez des idées suicidaires ou de suicide, contactez immédiatement votre médecin.

Si vous avez des idées suicidaires ou de suicide, contactez immédiatement votre médecin.

Si vous avez des idées suicidaires ou de suicide, contactez immédiatement votre médecin.

Si vous avez des idées suicidaires ou de suicide, contactez immédiatement votre médecin.



Précautions

Si vous prenez PAROXÉTINE WIN demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant d'acheter. Vous ne devez pas acheter PAROXÉTINE WIN sans l'avis de votre médecin ou à votre pharmacien avant d'acheter. Vous ne devez pas acheter PAROXÉTINE WIN sans l'avis de votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre PAROXÉTINE WIN.

Effets indésirables

Des études chez l'animal ont montré que la paroxétine réduisait la qualité du sperme. Théoriquement, la fertilité pourrait être affectée, cependant l'impact sur la fertilité humaine n'a pas été observé à ce jour.

Il est très important de conduire des véhicules ou d'utiliser des machines après avoir pris PAROXÉTINE WIN incluant vertiges, confusion, somnolence ou vision trouble.

Contre-indications

Des effets indésirables possibles de PAROXÉTINE WIN incluent vertiges, confusion, somnolence ou vision trouble.

COMMITTEE ON ASSASSINATIONS, HOUSE OF REPRESENTATIVES, 91ST CONGRESS, 1ST SESSION, 1969

Le traitement de PAROXÉTINE WIN recommandé dans le traitement de la dépression, de l'anxiété et de l'état de stress post-traumatique est de 20 mg. Le traitement du trouble panique sans troubles obsessionnels compulsifs, la dose journalière recommandée est de 40 mg. Cependant, votre médecin peut vous faire commander le traitement par une dose plus faible et augmenter progressivement jusqu'à la dose journalière recommandée.

[illegible][illegible]

Si vous oubliez de prendre PAROXÉTINE WIN 20 mg, compresse pelliculée sécable :
Si vous ne le rendez compte avant le coucher, prenez la dose de
instructions en cas d'oubli, d'une ou de plusieurs doses.
Si vous oubliez de prendre PAROXÉTINE WIN 20 mg, compresse pelliculée sécable :
Si vous ne le rendez compte avant le coucher, prenez la dose de
instructions en cas d'oubli, d'une ou de plusieurs doses.
Si vous oubliez de prendre PAROXÉTINE WIN 20 mg, compresse pelliculée sécable :
Si vous ne le rendez compte avant le coucher, prenez la dose de
instructions en cas d'oubli, d'une ou de plusieurs doses.

Si vous ne rendez compte pendant la nuit, ne prenez pas de PAROXÉTINE WILHELM le lendemain matin à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée. Après 2 semaines, le poids des personnes commençant à se sentir mieux, ce n'est pas vrai, consultez votre médecin qui pourra éventuellement augmenter les doses. N'arrêtez pas votre traitement sans avis médical. Le médicament doit être pris tant que le médecin ne vous a pas indiqué de l'arrêter. Le médecin peut vous dire de poursuivre le traitement pendant

[illegible]

arrêter de prendre PAROXÉTINE WIN, en particulier si vous le faites brutalement, vous pouvez avoir des effets indésirables spontanés. Les effets sont légers et disparaissent spontanément.

0 2023

PAROXETINE WIN 20 MG
CP PELL SEC B 30
P.P.V : 132 DH 00

un traitement de la maladie de Parkinson ou d'autres troubles neurologiques, il est important de surveiller les effets secondaires et de consulter un médecin si nécessaire.

[illegible]

Aliments et boissons
associés avec les boissons
alcoolisées pendant votre
traitement

1. *La langue est le miroir de la culture.*
 2. *Le langage est un acte social.*
 3. *Le langage est un acte de communication.*
 4. *Le langage est un acte de médiation.*
 5. *Le langage est un acte de construction.*
 6. *Le langage est un acte de négociation.*
 7. *Le langage est un acte de pouvoir.*
 8. *Le langage est un acte de résistance.*
 9. *Le langage est un acte de création.*
 10. *Le langage est un acte de destruction.*
 11. *Le langage est un acte de transformation.*
 12. *Le langage est un acte de révélation.*
 13. *Le langage est un acte de dissimulation.*
 14. *Le langage est un acte de manipulation.*
 15. *Le langage est un acte de séduction.*
 16. *Le langage est un acte de repulsion.*
 17. *Le langage est un acte de réconciliation.*
 18. *Le langage est un acte de révolte.*
 19. *Le langage est un acte de révolte.*
 20. *Le langage est un acte de révolte.*

1. The first part of the document is a title page. It contains the title of the document, the author's name, and the date of the document.

[illegible]

Si votre bébé présente l'un de ces symptômes, ou si vous vous interrogez sur la santé de votre bébé, parlez-en à votre médecin ou à la sage-femme. Ils vous indiqueront ce qu'il faut faire.

Précautions
Si vous prenez PAROXÉTINE WIN demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant d'acheter. Vous ne devez pas acheter PAROXÉTINE WIN sans l'avis de votre médecin ou à votre pharmacien avant d'acheter. Vous ne devez pas acheter PAROXÉTINE WIN sans l'avis de votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre PAROXÉTINE WIN.
Effets indésirables
Des études chez l'animal ont montré que la paroxétine réduisait la qualité du sperme. Théoriquement, la fertilité pourrait être affectée, cependant l'impact sur la fertilité humaine n'a pas été observé à ce jour.
Il est très important de conduire des véhicules ou d'utiliser des machines après avoir pris PAROXÉTINE WIN. Les effets indésirables possibles de PAROXÉTINE WIN incluent vertiges, confusion, somnolence ou vision trouble.

COMMITTEE ON ASSASSINATIONS, HOUSE OF REPRESENTATIVES, 91ST CONGRESS, 1ST SESSION, 1969

Le traitement de PAROXÉTINE WIN recommandé dans le traitement de la dépression, de l'anxiété et de l'état de stress post-traumatique est de 20 mg. Le traitement du trouble panique est de 40 mg. Cependant, votre médecin peut vous faire commander le traitement par une dose plus faible et augmenter progressivement jusqu'à la dose journalière recommandée.

[illegible]

courir du pillé (désordre)
 Avoir les comprimés avec un verre d'eau (sans les macher),
 laquelette vous devrez prendre PAROXÉTINE NIN
 Si vous avez pris plus de PAROXÉTINE WIN 20 mg, comparez pellicule
 sécable que vous n'avez pas
 indiquez des qu'il est possible de médication un professionnel de santé si la

Si vous oubliez de prendre PAROXÉTINE WIN 20 mg, compresse pelliculée sécable :
Si vous ne le rendez compte avant le coucher, prenez la dose de
instructions en cas d'oubli, d'une ou de plusieurs doses.
Si vous oubliez de prendre PAROXÉTINE WIN 20 mg, compresse pelliculée
sécable :
Si vous ne le rendez compte avant le coucher, prenez la dose de
instructions en cas d'oubli, d'une ou de plusieurs doses.
Si vous oubliez de prendre PAROXÉTINE WIN 20 mg, compresse pelliculée
sécable :
Si vous ne le rendez compte avant le coucher, prenez la dose de
instructions en cas d'oubli, d'une ou de plusieurs doses.

Si vous ne rendez compte pendant la nuit, ne prenez pas de PAROXÉTINE WILHELM le lendemain matin à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée. Après 2 semaines, le poids des personnes commençant à se sentir mieux, ce n'est pas vrai, consultez votre médecin qui pourra éventuellement augmenter les doses. N'arrêtez pas votre traitement sans avis médical. Le médicament doit être pris tant que le médecin ne vous a pas indiqué de l'arrêter. Le médecin peut vous dire de poursuivre le traitement pendant

[illegible]

arrêter de prendre PAROXÉTINE WIN, en particulier si vous le faites
brutalement, vous pouvez avoir des effets indésirables spontanés.
ces effets sont légers et disparaissent spontanément.

0 2023

PAROXETINE WIN 20 MG
CP PELL SEC B 30
P.P.V : 132 DH 00

[illegible][illegible]

Aliments et boissons
associés avec les boissons
alcoolisées pendant votre
traitement

[illegible]

1. The first part of the document is a title page. It contains the title of the document, the author's name, and the date of the document.

[illegible]

Si votre bébé présente l'un de ces symptômes, ou si vous vous interrogez sur la santé de votre bébé, parlez-en à votre médecin ou à la sage-femme. Ils vous indiqueront ce qu'il faut faire.

Précautions
Si vous prenez PAROXÉTINE WIN demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant d'acheter. Vous ne devez pas acheter PAROXÉTINE WIN sans l'avis de votre médecin ou à votre pharmacien avant d'acheter. Vous ne devez pas acheter PAROXÉTINE WIN sans l'avis de votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre PAROXÉTINE WIN.
Effets indésirables
Des études chez l'animal ont montré que la paroxétine réduisait la qualité du sperme. Théoriquement, la fertilité pourrait être affectée, cependant l'impact sur la fertilité humaine n'a pas été observé à ce jour.
Il est très important de conduire des véhicules ou d'utiliser des machines après avoir pris PAROXÉTINE WIN. Les effets indésirables possibles de PAROXÉTINE WIN incluent vertiges, confusion, somnolence ou vision trouble.

COMMITTEE ON ASSASSINATIONS, HOUSE OF REPRESENTATIVES, 91ST CONGRESS, 1ST SESSION, 1969

Le traitement de PAROXÉTINE WIN recommandé dans le traitement de la dépression, de l'anxiété et de l'état de stress post-traumatique est de 20 mg. Le traitement du trouble panique est de 40 mg. Cependant, votre médecin peut vous faire commander le traitement par une dose plus faible et augmenter progressivement jusqu'à la dose journalière recommandée.

[illegible]

courir du pillé (désordre)
 Avoir les comprimés avec un verre d'eau (sans les macher),
 laquelette vous devrez prendre PAROXÉTINE NIN
 Si vous avez pris plus de PAROXÉTINE WIN 20 mg, comparez pellicule
 sécable que vous n'avez pas
 indiquez des qu'il est possible de médication un professionnel de santé si la

Si vous oubliez de prendre PAROXÉTINE WIN 20 mg, compresse pelliculée sécable :
Si vous ne le rendez compte avant le coucher, prenez la dose de
instructions en cas d'oubli, d'une ou de plusieurs doses.
Si vous oubliez de prendre PAROXÉTINE WIN 20 mg, compresse pelliculée
sécable :
Si vous ne le rendez compte avant le coucher, prenez la dose de
instructions en cas d'oubli, d'une ou de plusieurs doses.
Si vous oubliez de prendre PAROXÉTINE WIN 20 mg, compresse pelliculée
sécable :
Si vous ne le rendez compte avant le coucher, prenez la dose de
instructions en cas d'oubli, d'une ou de plusieurs doses.

Si vous ne rendez compte pendant la nuit, ne prenez pas de PAROXÉTINE WILHELM le lendemain matin à l'heure habituelle. Ne prenez pas de doses doubles pour compenser la dose oubliée. Après 2 semaines, le poids des personnes commençant à se sentir mieux, ce n'est pas vrai, consultez votre médecin qui pourra éventuellement augmenter les doses. N'arrêtez pas votre traitement sans avis médical. Le médicament doit être pris tant que le médecin ne vous a pas indiqué de l'arrêter. Le médecin peut vous dire de poursuivre le traitement pendant

[illegible]

arrêter de prendre PAROXÉTINE WIN, en particulier si vous le faites
brutalement, vous pouvez avoir des effets indésirables spontanés.
ces effets sont légers et disparaissent spontanément.

0 2023

PAROXETINE WIN 20 MG
CP PELL SEC B 30
P.P.V : 132 DH 00

[illegible][illegible]

Aliments et boissons
associés avec les boissons
alcoolisées pendant votre
traitement

[illegible]

1. The first part of the document is a title page. It contains the title of the document, the author's name, and the date of the document.

[illegible]

Si votre bébé présente l'un de ces symptômes, ou si vous vous interrogez sur la santé de votre bébé, parlez-en à votre médecin ou à la sage-femme. Ils vous indiqueront ce qu'il faut faire.

Réalisation

Si vous prenez PAROXÉTINE WIN demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant d'acheter. Vous et votre médecin pouvez décider de l'acheter pendant votre traitement par PAROXÉTINE WIN.

Déjà pendant votre traitement ou à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre PAROXÉTINE WIN.

Efficacité

Ses études chez l'animal ont montré que la paroxétine réduisait la qualité du sperme. Théoriquement, la fécondité pourrait être affectée, cependant l'impact sur la fertilité humaine n'a pas été observé à ce jour.

Mais sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines les effets indésirables possibles de PAROXÉTINE WIN incluent vertiges, confusion, somnolence ou vision trouble.

COMMITTEE ON ASSASSINATIONS, HOUSE OF REPRESENTATIVES, 91ST CONGRESS, 1ST SESSION, 1969

Le traitement de PAROXÉTINE WIN recommandé dans le traitement de la dépression, de l'anxiété et de l'état de stress post-traumatique est de 20 mg. Le traitement du trouble panique est de 40 mg. Cependant, votre médecin peut vous faire commander le traitement par une dose plus faible et augmenter progressivement jusqu'à la dose journalière recommandée.

[illegible][illegible]

Si vous oubliez de prendre PAROXÉTINE WIN 20 mg, compresse pelliculée sécable :
Si vous vous en rendez compte avant le coucher, prenez la dose de
instructions en cas d'oubli, d'une ou de plusieurs doses.
Si vous oubliez de prendre PAROXÉTINE WIN 20 mg, compresse pelliculée sécable :
Si vous vous en rendez compte avant le coucher, prenez la dose de
instructions en cas d'oubli, d'une ou de plusieurs doses.

Si vous ne rendez compte pendant la nuit, ne prenez pas de PAROXÉTINE WILHELM le lendemain matin à l'heure habituelle. Ne prenez pas de doses doubles pour compenser la dose oubliée. Après 2 semaines, le poids des personnes commençant à se sentir mieux, ce n'est pas vrai, consultez votre médecin qui pourra éventuellement augmenter les doses. N'arrêtez pas votre traitement sans avis médical. Le médicament doit être pris tant que le médecin ne vous a pas indiqué de l'arrêter. Le médecin peut vous dire de poursuivre le traitement pendant

[illegible]

arrêter de prendre PAROXÉTINE WIN, en particulier si vous le faites
brûlément, vous pouvez avoir des effets indésirables spontanés.
ces effets sont légers et disparaissent spontanément.

0 2023

PAROXETINE WIN 20 MG
CP PELL SEC B 30
P.P.V : 132 DH 00

un traitement de la maladie de Parkinson ou d'autres troubles neurologiques, il est possible que le médicament soit utilisé dans le traitement de la maladie de Parkinson ou d'autres troubles neurologiques. Il est possible que le médicament soit utilisé dans le traitement de la maladie de Parkinson ou d'autres troubles neurologiques. Il est possible que le médicament soit utilisé dans le traitement de la maladie de Parkinson ou d'autres troubles neurologiques.

[illegible]

Aliments et boissons
associés avec les boissons
alcoolisées pendant votre
traitement

1. *La langue est le miroir de la culture.*
 2. *Le langage est un acte social.*
 3. *La langue est un système de signes.*
 4. *La langue est un code.*
 5. *La langue est un moyen de communication.*
 6. *La langue est un outil.*
 7. *La langue est un produit social.*
 8. *La langue est un phénomène culturel.*
 9. *La langue est un système de communication.*
 10. *La langue est un moyen d'expression.*
 11. *La langue est un produit de la culture.*
 12. *La langue est un système de signes.*
 13. *La langue est un code.*
 14. *La langue est un moyen de communication.*
 15. *La langue est un outil.*
 16. *La langue est un produit social.*
 17. *La langue est un phénomène culturel.*
 18. *La langue est un système de communication.*
 19. *La langue est un moyen d'expression.*
 20. *La langue est un produit de la culture.*

1. The first part of the document is a title page. It contains the title of the document, the author's name, and the date of the document.

[illegible]

Si votre bébé présente l'un de ces symptômes, ou si vous vous interrogez sur la santé de votre bébé, parlez-en à votre médecin ou à la sage-femme. Ils vous indiqueront ce qu'il faut faire.

Ludiomil 25 mg

Chlorhydrate de maprotiline

Comprimé pelliculé

AMDIPHARM



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

Grossesse : Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement : Ce médicament passe dans le lait maternel.

Il est recommandé d'arrêter l'allaitement pendant le traitement.

Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis médical, même si vous ressentez une amélioration.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

Mode d'administration : Voie orale.

Avaler le médicament avec un peu d'eau.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

LOT: 0100
EXP: MAI 2027
PPV: 51,30 MD



Ludiomil 25 mg

Chlorhydrate de maprotiline

Comprimé pelliculé

AMDIPHARM

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 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 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 quelques 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 coeliaque. L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais seulement à l'état de trace, et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints d'une maladie coeliaque. 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'EVENUELLES 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 pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement : Ce médicament passe en faibles quantités dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter d'allaiter pendant la durée du traitement. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

Ce médicament peut attirer notamment chez les conducteurs de véhicules à moteur, sur les risques de ce médicament.

Ne pas conduire de véhicules à moteur, ni utiliser de machines, pendant le traitement. L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais seulement à l'état de trace, et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints d'une maladie coeliaque. 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.



AMIAN® 50 mg comprimés

AMIAN® 100 mg, 200 mg comprimés sécables

AMIAN® 400 mg comprimés pelliculés sécables

Amisulpride

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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE AMIAN® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMIAN® ?
3. COMMENT PRENDRE AMIAN® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER AMIAN® ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE AMIAN® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

AMIAN® appartient à une famille de médicaments appelés antipsychotiques.

Indications thérapeutiques

Traitement de la schizophrénie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AMIAN® ?

Contre-indications

Ne prenez jamais AMIAN® :

- Si vous êtes allergique à la substance active (l'amisulpride) ou à l'un des autres composants contenus dans AMIAN®.
- Si vous souffrez d'un phéochromocytome (croissance excessive des glandes surrénales situées au niveau des reins et libérant des substances qui provoquent une pression artérielle élevée).
- Chez l'enfant de moins de 15 ans.
- Si vous allaitez.
- Si vous avez une tumeur dépendante de la prolactine (hormone provoquant la sécrétion de lait), par exemple un cancer du sein ou des troubles d'origine hypophysaire.
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec AMIAN® n'est pas contre-indiquée.

En cas de doute, n'hésitez pas à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

- Votre médecin pourra pratiquer un électrocardiogramme avant de vous donner ce traitement. En effet, ce médicament peut modifier le rythme cardiaque.
- Utilisez ce médicament avec précaution dans les cas suivants :
 - chez les personnes âgées, notamment si elles ont un risque de baisse de la tension artérielle.
 - en cas d'insuffisance rénale, la posologie peut être diminuée.
 - si vous présentez des facteurs de risque d'infarctus (appelés également « attaque cérébrale ») ou de troubles de la circulation du sang est brusquement interrompu.
- si vous ou un membre de votre famille avez eu des caillots sanguins, car la prise d'antipsychotiques peut favoriser la formation de caillots sanguins.
- si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale) : la dose peut être réduite par votre médecin.
- si vous souffrez d'épilepsie ou de la maladie de Parkinson.
- si vous souffrez de diabète ou si vous présentez des troubles du métabolisme.
- si vous avez des antécédents d'hyperprolactinémie.

de prolactine dans le sang) ou une tumeur dépendante de la prolactine (hormone provoquant la sécrétion de lait), par exemple un cancer du sein ou des troubles d'origine hypophysaire. Dans ce cas, votre médecin doit vous surveiller étroitement pendant le traitement.

• Pendant le traitement, si vous présentez une rigidité musculaire et des troubles de la conscience, accompagnés d'une fièvre inexpliquée : arrêtez immédiatement votre traitement et consultez d'urgence votre médecin.

En cas de survenue d'une infection ou d'une fièvre inexpliquée, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer immédiatement un bilan sanguin. En effet, ce médicament peut provoquer une perturbation des éléments sanguins (diminution du nombre de globules blancs) mise en évidence sur les résultats d'une prise de sang.

Utilisation chez l'enfant :

- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez l'enfant jusqu'à 15 ans.
- L'utilisation de ce médicament n'est pas recommandée entre 15 et 18 ans.
- Ce médicament ne doit pas être arrêté brutalement car cela peut provoquer l'apparition d'un phénomène de sevrage. Celui-ci se caractérise par l'apparition de signes tels qu'insomnie, nausées, vomissements mais on peut observer également des mouvements anormaux et la réapparition de troubles psychotiques.

Interactions avec d'autres médicaments

Vous ne devez jamais prendre ce médicament avec la cabergoline, le quinaquide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation), le citalopram, l'escitalopram (médicaments pour traiter l'anxiété ou la dépression), la domipérone (médicament pour traiter les nausées et les vomissements), l'hydroxyzine (médicament pour traiter l'anxiété ou l'urticaire).

Vous devez éviter de prendre ce médicament avec :

- certains médicaments utilisés dans le traitement de la maladie de Parkinson (amantadine, apomorphine, bromocriptine, entacapone, lisuride, pergolide, pramipexole, rasagiline, ropinirole, rotigotine, sélegiline, tolcapone),
- la lévodopa,
- l'oxycodone de sodium (médicament pour traiter la narcolepsie),
- certains médicaments pouvant entraîner des troubles graves du rythme cardiaque (torsades de pointes) tels que :
 - des médicaments utilisés pour traiter un rythme cardiaque irrégulier (les antiarythmiques de classe I tels que quinidine, hydroquinidine, disopyramide et les antiarythmiques de classe III tels que amiodarone, dronedarone, sotalol, dofetilide et ibutilide),
 - certains médicaments contre les troubles psychiatriques (chlorpromazine, cyamérazine, droprédoil, flupenthixol, fluphénazine, halopéridol, lévomépromazine, pimozide, pipamperone, piposazine, sulpiride, sulpiride, tétrazine, zuclopenthixol),
 - certains antiparasitaires (chloroquine, halofantrine, luméfántrine, pentamidine),
 - un médicament utilisé pour lutter contre la dépendance à certaines drogues (la méthadone),
 - et d'autres médicaments tels que : arsénieux, diphémilil, dolasetron IV, érythromycine IV, lévofloxacine, méquitazine, mizolastine, prucalopride, vincamine IV, moxifloxacine, spiramycine IV, toremifène, vandetanib,
 - des médicaments contenant de l'alcool.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.