

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.

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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 471

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : Achour RKIA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. :

Total des frais engagés : 2077

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 10/03/2023

Nom et prénom du malade : BASLI RKIA Age :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Lien de parenté : Demence

Nature de la maladie : Demence

Affection longue durée ou chronique ALD ALC

Pathologie :

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 : 19/05/2023

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Nature des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
10/03/23	CS		300,00 DH	DR. MAMANI Dounia NEUROLOGUE SIDI BOUZID

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 13 Bd Yacoub El Mansour CASABLANCA	10/03/23	1777,65

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES													
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.													
Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de 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 PROTHÉSES DENTAIRES		DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE										
			<table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="text-align: center;">H</td> <td style="text-align: center;">G</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">25533412 00000000</td> <td style="text-align: center;">21433552 00000000</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">D</td> <td style="text-align: center;">B</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">00000000 35533411</td> <td style="text-align: center;">00000000 11433553</td> </tr> </table>			H	G	25533412 00000000	21433552 00000000	D	B	00000000 35533411	00000000 11433553
	H	G											
	25533412 00000000	21433552 00000000											
	D	B											
	00000000 35533411	00000000 11433553											
					COEFFICIENT DES TRAVAUX								
					MONTANTS DES SOINS								
					DATE DU DEVIS								
					DATE DE L'EXECUTION								

HOPITAL CHEIKH KHALIFA IBN ZAID

CASABLANCA

Reçu de caisse

N° : 230310104145ZA / .

Numéro admission	Nom du patient	Date encaissement
2300652993	BASLI EP ACHOUR RKIA	10/03/2023

Mode paiement	Références du paiement	Montant Dhs
CarteB	011159	300,00
Total payé		300,00

Reçu établi par : ZAID GLIA



HOPITAL CHEIKH KHALIFA IBN ZAID

F A C T U R E

N° **36.262 / 2023** du **10/03/2023**

Nom patient : **BASLI EP ACHOUR RKIA**

Entrée **10/03/2023**

Prise en charge : **PAYANTS**

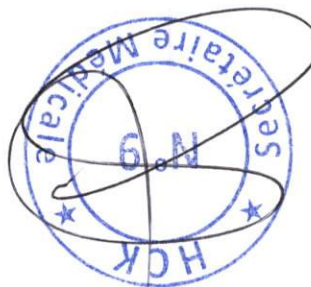
Sortie **10/03/2023**

	Nombre	Lettre Clé	Prix Unitaire	Montant
<i>PRESTATIONS INTERNES</i>				
CONSULTATION DE NEUROLOGIE	1,00		300,00 Sous-Total	300,00 300,00
Total Frais Clinique				300,00

Arrêtée la présente facture à la somme de :

TROIS CENTS DIRHAMS	Total	300,00

Encaissements	Carte Bq	Total encaissé	Solde
	300,00	300,00	0,00





Notice : Information de l'utilisateur
quetiapine fumarate
9, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 300 mg

- pour vous.
- Avant d'utiliser ce médicament, il est important que vous connaissez les informations importantes suivantes :
- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez d'autres questions, interrogez votre pharmacien.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne donnez pas à d'autre personnes. Il pourrait leur être nocif.
 - Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable ne serait pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice ?

- Qu'est-ce que Seroquel et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Seroquel ?
- Comment prendre Seroquel ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver Seroquel ?
- Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que Seroquel et dans quel cas est-il utilisé ?

Seroquel contient une substance qui s'appelle la quetiapine. Cette substance appartient au groupe de médicaments appelés les antipsychotiques. Seroquel peut être utilisé pour traiter diverses maladies telles que :

- Schizophrénie : état dans lequel vous pouvez entendre ou sentir des choses qui ne sont pas présentes, croire des choses qui ne sont pas vraies ou vous sentir inhabituellement suspicieux, anxieux, confus, coupable, tendu ou déprimé.
- Manie : état dans lequel vous pouvez vous sentir très excité, exalté, agité, enthousiaste ou hyperactif ou avoir un mauvais jugement incluant le fait d'être agressif ou perturbateur.
- Dépression bipolaire : état dans lequel vous pouvez avoir un sentiment de tristesse ou vous pouvez vous sentir déprimé, vous sentir coupable, manquer d'énergie, perdre l'appétit ou ne pas parvenir à dormir.

Votre médecin peut continuer à vous prescrire Seroquel même lorsque vous vous sentez mieux.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Seroquel ?

Ne prenez jamais Seroquel si :

- vous êtes allergique (hypersensible) à la quetiapine ou à l'un des autres composants contenus dans Seroquel (Voir rubrique 6: Informations supplémentaires).
- vous prenez un des médicaments suivants :
 - inhibiteurs de la protéase, tels que le nelfinavir (contre les infections par le VIH)
 - médicaments azolés (contre les infections par champignons)
 - médicaments pour les infections (comme l'erythromycine ou la clarithromycine)
 - néfazodone (contre la dépression)

Ne prenez pas Seroquel si ce qui précède s'applique à vous. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien avant d'en prendre Seroquel.

Le Seroquel

Si vous prenez régulièrement de Seroquel, vous pourriez dormir (insomnies), vous sentir mal (nausées) et avoir des maux de tête, de diarrhées, de vomissements, de vertiges et d'irritabilité. Votre médecin pourra vous proposer de faire progressivement la dose avant d'arrêter le traitement. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, Seroquel peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement.

Si l'un des effets suivants se produit, arrêtez de prendre Seroquel et contactez un médecin ou rendez-vous immédiatement à l'hôpital le plus proche, car vous pourriez avoir besoin de soins médicaux d'urgence :

Peu fréquent (affecte moins de 1 personne sur 100) :

- Convulsions ou attaques
- Réactions allergiques telles que boursouflures (marbrures), gonflement de la peau et gonflement autour de la bouche
- Mouvements incontrôlables, particulièrement au niveau du visage ou de la langue (dyskinésie tardive).

Rare (affecte moins de 1 personne sur 1000) :

- Une température élevée (fièvre), maux de gorge persistants ou des ulcères buccaux, respiration plus rapide, transpiration, muscles rigides, une sensation de somnolence ou d'évanouissement, une augmentation importante de la tension artérielle ou du rythme cardiaque.
- Jaunisse (coloration jaune de la peau et des yeux).
- Priapisme (érection prolongée et douloureuse).
- Caillots sanguins dans les veines, en particulier dans les jambes (ces symptômes incluent gonflement, douleur et rougeur dans la jambe), qui peuvent traverser les vaisseaux sanguins jusqu'aux poumons, en causant des douleurs thoraciques et des difficultés respiratoires.

Très rare (affecte moins de 1 personne sur 10 000) :

- Réaction allergique sévère pouvant provoquer des difficultés respiratoires, vertiges et collapsus.
- Hépatite (inflammation du foie).
- Gonflement rapide de la peau, généralement autour des yeux, des lèvres et de la gorge.

D'autres effets secondaires possibles :

Très fréquent (touche plus de 1 personne sur 10) :

- Vertiges (pouvant conduire à des chutes), maux de tête, bouche sèche
- Somnolence (ceci peut disparaître après quelques temps lorsque vous continuez de prendre Seroquel) (pouvant conduire à des chutes)
- Symptômes d'interruption du traitement (symptômes qui apparaissent lorsque vous arrêtez de prendre Seroquel) incluent : être incapable de dormir (insomnies), se sentir mal (nausées), maux de tête, diarrhées, être mal (vomissements), vertiges et irritabilité. Un sevrage progressif sur une période d'au moins 1 à 2 semaines est souhaitable.
- Prise de poids.

Fréquents (affecte moins de 1 personne sur 10) :

- Battements de cœur accélérés ou évanouissement, vertiges et somnolence.

~~ALMANTIN® 10 mg,~~
Comprimés pelliculés sécables
~~ALMANTIN® 20 mg,~~

PPV:236 DH 00

avant de demandez plus d'informations à votre ~~médecin~~ ou à votre pharmacien.

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

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

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

Autres médicaments anti-démence (code ATC : N06DX01).

Indications thérapeutiques :

Traitements des patients atteints d'une forme modérée à sévère de la maladie d'Alzheimer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?

Ne prenez jamais ALMANTIN® :

si vous êtes allergique à la mémantine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

Faites attention avec ALMANTIN® :

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Adresssez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ALMANTIN®.

- Si vous avez des antécédents personnels de crises d'épilepsie,
- Si vous avez récemment été victime d'un infarctus du myocarde (crise cardiaque) ou si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque congestive non compensée ou d'une hypertension artérielle non contrôlée (tension artérielle élevée).

Dans ces situations, le traitement doit se faire sous étroite surveillance et le bénéfice clinique de ALMANTIN® doit être régulièrement réévalué par votre médecin.

- Si vous souffrez d'une insuffisance rénale (troubles rénaux), votre médecin doit surveiller de près votre fonction rénale et si nécessaire adapter les doses de mémantine en conséquence.

- L'utilisation associée d'amantadine (pour traiter la maladie de Parkinson), de kétamine (une substance généralement utilisée comme anesthésique), de dextrométhorphan (généralement utilisé pour traiter la toux) et d'autres antagonistes NMDA doit être évitée.

Semaine 2 (jours 8-14) : Prendre un comprimé pelliculé de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 3 (jours 15-21) : Prendre un comprimé pelliculé et demi de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 4 (jours 22-28) : Prendre un comprimé pelliculé de 20 mg par jour, pendant 7 jours.

Semaine 1	½ Comprimé à 10 mg
Semaine 2	Comprimé à 10 mg
Semaine 3	Comprimé et demi à 10 mg
Semaine 4 et au-delà	Comprimé à 20 mg une fois par jour

Dose d'entretien :

La dose quotidienne recommandée est de 20 mg une fois par jour. Pour la suite du traitement, consultez votre médecin.

Posologie pour les patients présentant une insuffisance rénale

Si vous présentez une insuffisance rénale, votre médecin décidera de la dose adaptée à votre état. Dans ce cas, la surveillance de votre fonction rénale doit être réalisée par votre médecin à intervalles déterminés.

Administration

ALMANTIN® doit être administré par voie orale une fois par jour. Pour assurer l'effet du médicament, prenez-le régulièrement à la même heure chaque jour. Les comprimés s'avalent avec de l'eau. Les comprimés peuvent être pris pendant ou en dehors des repas.

Durée du traitement

Continuez à prendre ALMANTIN tant que sa prise vous est bénéfique et que vous ne ressentez aucun effet secondaire inacceptable. Votre médecin doit évaluer régulièrement votre traitement.

Si vous avez pris plus de ALMANTIN® que vous n'auriez dû :

En général, la prise d'une dose trop élevée de mémantine ne doit pas avoir d'effets nocifs pour votre santé. Il se peut que vous constatiez une augmentation des symptômes indiqués à la rubrique « Quels sont les effets indésirables éventuels ».

- Si vous prenez une surdose importante de ALMANTIN®, contactez votre médecin ou demandez un avis médical, dans la mesure où il est possible que vous nécessitiez une attention médicale.

Si vous oubliez de prendre ALMANTIN® :

- Si vous avez oublié de prendre votre dose de ALMANTIN® attendez de prendre la dose suivante à l'heure habituelle.
- Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

SI VOUS AVEZ D'AUTRES QUESTIONS SUR L'UTILISATION DE CE MÉDICAMENT, DEMANDEZ PLUS D'INFORMATIONS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais il ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde..

En général, les effets indésirables observés sont d'intensité légère à modérée.

Fréquent (affecte de 1 à 10 personnes sur 100) :

- Mal de tête, somnolence, constipation, élévation des tests de fonction hépatique, vertiges, troubles de l'équilibre, essoufflement, élévation de la tension artérielle et hypersensibilité au médicament.

Peu fréquent (affecte de 1 à 10 personnes sur 1 000) :

- Fatigue, mycoses, confusion, hallucinations, vomissements, troubles de la marche, insuffisance cardiaque et formation de caillot sanguin veineux (thrombose/thrombo-embolisme)

Très rare (affecte moins de 1 personne sur 10 000) :

- Convulsions indéterminée (ne peut être estimée sur la base des

~~ALMANTIN® 10 mg,~~
Comprimés pelliculés sécables
~~ALMANTIN® 20 mg,~~

PPV:236 DH 00

demandez plus d'informations à votre ~~médecin~~ ou à votre pharmacien.

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

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

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

Autres médicaments anti-démence (code ATC : N06DX01).

Indications thérapeutiques :

Traitements des patients atteints d'une forme modérée à sévère de la maladie d'Alzheimer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?

Ne prenez jamais ALMANTIN® :

si vous êtes allergique à la mémantine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

Faites attention avec ALMANTIN® :

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Adresssez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ALMANTIN®.

- Si vous avez des antécédents personnels de crises d'épilepsie,
- Si vous avez récemment été victime d'un infarctus du myocarde (crise cardiaque) ou si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque congestive non compensée ou d'une hypertension artérielle non contrôlée (tension artérielle élevée).

Dans ces situations, le traitement doit se faire sous étroite surveillance et le bénéfice clinique de ALMANTIN® doit être régulièrement réévalué par votre médecin.

- Si vous souffrez d'une insuffisance rénale (troubles rénaux), votre médecin doit surveiller de près votre fonction rénale et si nécessaire adapter les doses de mémantine en conséquence.

- L'utilisation associée d'amantadine (pour traiter la maladie de Parkinson), de kétamine (une substance généralement utilisée comme anesthésique), de dextrométhorphan (généralement utilisé pour traiter la toux) et d'autres antagonistes NMDA doit être évitée.

Semaine 2 (jours 8-14) : Prendre un comprimé pelliculé de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 3 (jours 15-21) : Prendre un comprimé pelliculé et demi de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 4 (jours 22-28) : Prendre un comprimé pelliculé de 20 mg par jour, pendant 7 jours.

Semaine 1	½ Comprimé à 10 mg
Semaine 2	Comprimé à 10 mg
Semaine 3	Comprimé et demi à 10 mg
Semaine 4 et au-delà	Comprimé à 20 mg une fois par jour

Dose d'entretien :

La dose quotidienne recommandée est de 20 mg une fois par jour. Pour la suite du traitement, consultez votre médecin.

Posologie pour les patients présentant une insuffisance rénale

Si vous présentez une insuffisance rénale, votre médecin décidera de la dose adaptée à votre état. Dans ce cas, la surveillance de votre fonction rénale doit être réalisée par votre médecin à intervalles déterminés.

Administration

ALMANTIN® doit être administré par voie orale une fois par jour. Pour assurer l'effet du médicament, prenez-le régulièrement à la même heure chaque jour. Les comprimés s'avalent avec de l'eau. Les comprimés peuvent être pris pendant ou en dehors des repas.

Durée du traitement

Continuez à prendre ALMANTIN tant que sa prise vous est bénéfique et que vous ne ressentez aucun effet secondaire inacceptable. Votre médecin doit évaluer régulièrement votre traitement.

Si vous avez pris plus de ALMANTIN® que vous n'auriez dû :

En général, la prise d'une dose trop élevée de mémantine ne doit pas avoir d'effets nocifs pour votre santé. Il se peut que vous constatiez une augmentation des symptômes indiqués à la rubrique « Quels sont les effets indésirables éventuels ».

- Si vous prenez une surdose importante de ALMANTIN®, contactez votre médecin ou demandez un avis médical, dans la mesure où il est possible que vous nécessitiez une attention médicale.

Si vous oubliez de prendre ALMANTIN® :

- Si vous avez oublié de prendre votre dose de ALMANTIN® attendez de prendre la dose suivante à l'heure habituelle.
- Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

SI VOUS AVEZ D'AUTRES QUESTIONS SUR L'UTILISATION DE CE MÉDICAMENT, DEMANDEZ PLUS D'INFORMATIONS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais il ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde..

En général, les effets indésirables observés sont d'intensité légère à modérée.

Fréquent (affecte de 1 à 10 personnes sur 100) :

- Mal de tête, somnolence, constipation, élévation des tests de fonction hépatique, vertiges, troubles de l'équilibre, essoufflement, élévation de la tension artérielle et hypersensibilité au médicament.

Peu fréquent (affecte de 1 à 10 personnes sur 1 000) :

- Fatigue, mycoses, confusion, hallucinations, vomissements, troubles de la marche, insuffisance cardiaque et formation de caillot sanguin veineux (thrombose/thrombo-embolisme)

Très rare (affecte moins de 1 personne sur 10 000) :

- Convulsions

intolérance indéterminée (ne peut être estimée sur la base des

~~ALMANTIN® 10 mg,~~
Comprimés pelliculés sécables
~~ALMANTIN® 20 mg,~~

PPV:236 DH 00

demandez plus d'informations à votre ~~médecin~~ ou à votre pharmacien.

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

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

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

Autres médicaments anti-démence (code ATC : N06DX01).

Indications thérapeutiques :

Traitements des patients atteints d'une forme modérée à sévère de la maladie d'Alzheimer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?

Ne prenez jamais ALMANTIN® :

si vous êtes allergique à la mémantine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

Faites attention avec ALMANTIN® :

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Adresssez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ALMANTIN®.

- Si vous avez des antécédents personnels de crises d'épilepsie,
- Si vous avez récemment été victime d'un infarctus du myocarde (crise cardiaque) ou si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque congestive non compensée ou d'une hypertension artérielle non contrôlée (tension artérielle élevée).

Dans ces situations, le traitement doit se faire sous étroite surveillance et le bénéfice clinique de ALMANTIN® doit être régulièrement réévalué par votre médecin.

- Si vous souffrez d'une insuffisance rénale (troubles rénaux), votre médecin doit surveiller de près votre fonction rénale et si nécessaire adapter les doses de mémantine en conséquence.

- L'utilisation associée d'amantadine (pour traiter la maladie de Parkinson), de kétamine (une substance généralement utilisée comme anesthésique), de dextrométhorphan (généralement utilisé pour traiter la toux) et d'autres antagonistes NMDA doit être évitée.

Semaine 2 (jours 8-14) : Prendre un comprimé pelliculé de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 3 (jours 15-21) : Prendre un comprimé pelliculé et demi de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 4 (jours 22-28) : Prendre un comprimé pelliculé de 20 mg par jour, pendant 7 jours.

Semaine 1	½ Comprimé à 10 mg
Semaine 2	Comprimé à 10 mg
Semaine 3	Comprimé et demi à 10 mg
Semaine 4 et au-delà	Comprimé à 20 mg une fois par jour

Dose d'entretien :

La dose quotidienne recommandée est de 20 mg une fois par jour. Pour la suite du traitement, consultez votre médecin.

Posologie pour les patients présentant une insuffisance rénale

Si vous présentez une insuffisance rénale, votre médecin décidera de la dose adaptée à votre état. Dans ce cas, la surveillance de votre fonction rénale doit être réalisée par votre médecin à intervalles déterminés.

Administration

ALMANTIN® doit être administré par voie orale une fois par jour. Pour assurer l'effet du médicament, prenez-le régulièrement à la même heure chaque jour. Les comprimés s'avalent avec de l'eau. Les comprimés peuvent être pris pendant ou en dehors des repas.

Durée du traitement

Continuez à prendre ALMANTIN tant que sa prise vous est bénéfique et que vous ne ressentez aucun effet secondaire inacceptable. Votre médecin doit évaluer régulièrement votre traitement.

Si vous avez pris plus de ALMANTIN® que vous n'auriez dû :

En général, la prise d'une dose trop élevée de mémantine ne doit pas avoir d'effets nocifs pour votre santé. Il se peut que vous constatiez une augmentation des symptômes indiqués à la rubrique « Quels sont les effets indésirables éventuels ».

- Si vous prenez une surdose importante de ALMANTIN®, contactez votre médecin ou demandez un avis médical, dans la mesure où il est possible que vous nécessitiez une attention médicale.

Si vous oubliez de prendre ALMANTIN® :

- Si vous avez oublié de prendre votre dose de ALMANTIN® attendez de prendre la dose suivante à l'heure habituelle.
- Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

SI VOUS AVEZ D'AUTRES QUESTIONS SUR L'UTILISATION DE CE MÉDICAMENT, DEMANDEZ PLUS D'INFORMATIONS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais il ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde..

En général, les effets indésirables observés sont d'intensité légère à modérée.

Fréquent (affecte de 1 à 10 personnes sur 100) :

- Mal de tête, somnolence, constipation, élévation des tests de fonction hépatique, vertiges, troubles de l'équilibre, essoufflement, élévation de la tension artérielle et hypersensibilité au médicament.

Peu fréquent (affecte de 1 à 10 personnes sur 1 000) :

- Fatigue, mycoses, confusion, hallucinations, vomissements, troubles de la marche, insuffisance cardiaque et formation de caillot sanguin veineux (thrombose/thrombo-embolisme)

Très rare (affecte moins de 1 personne sur 10 000) :

- Convulsions

intolérance indéterminée (ne peut être estimée sur la base des

~~ALMANTIN® 10 mg,~~
Comprimés pelliculés sécables
~~ALMANTIN® 20 mg,~~

PPV:236 DH 00

avant de demandez plus d'informations à votre ~~médecin~~ ou à votre pharmacien.

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

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

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

Autres médicaments anti-démence (code ATC : N06DX01).

Indications thérapeutiques :

Traitements des patients atteints d'une forme modérée à sévère de la maladie d'Alzheimer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?

Ne prenez jamais ALMANTIN® :

si vous êtes allergique à la mémantine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

Faites attention avec ALMANTIN® :

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Adresssez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ALMANTIN®.

- Si vous avez des antécédents personnels de crises d'épilepsie,
- Si vous avez récemment été victime d'un infarctus du myocarde (crise cardiaque) ou si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque congestive non compensée ou d'une hypertension artérielle non contrôlée (tension artérielle élevée).

Dans ces situations, le traitement doit se faire sous étroite surveillance et le bénéfice clinique de ALMANTIN® doit être régulièrement réévalué par votre médecin.

- Si vous souffrez d'une insuffisance rénale (troubles rénaux), votre médecin doit surveiller de près votre fonction rénale et si nécessaire adapter les doses de mémantine en conséquence.

- L'utilisation associée d'amantadine (pour traiter la maladie de Parkinson), de kétamine (une substance généralement utilisée comme anesthésique), de dextrométhorphan (généralement utilisé pour traiter la toux) et d'autres antagonistes NMDA doit être évitée.

Semaine 2 (jours 8-14) : Prendre un comprimé pelliculé de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 3 (jours 15-21) : Prendre un comprimé pelliculé et demi de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 4 (jours 22-28) : Prendre un comprimé pelliculé de 20 mg par jour, pendant 7 jours.

Semaine 1	½ Comprimé à 10 mg
Semaine 2	Comprimé à 10 mg
Semaine 3	Comprimé et demi à 10 mg
Semaine 4 et au-delà	Comprimé à 20 mg une fois par jour

Dose d'entretien :

La dose quotidienne recommandée est de 20 mg une fois par jour. Pour la suite du traitement, consultez votre médecin.

Posologie pour les patients présentant une insuffisance rénale

Si vous présentez une insuffisance rénale, votre médecin décidera de la dose adaptée à votre état. Dans ce cas, la surveillance de votre fonction rénale doit être réalisée par votre médecin à intervalles déterminés.

Administration

ALMANTIN® doit être administré par voie orale une fois par jour. Pour assurer l'effet du médicament, prenez-le régulièrement à la même heure chaque jour. Les comprimés s'avalent avec de l'eau. Les comprimés peuvent être pris pendant ou en dehors des repas.

Durée du traitement

Continuez à prendre ALMANTIN tant que sa prise vous est bénéfique et que vous ne ressentez aucun effet secondaire inacceptable. Votre médecin doit évaluer régulièrement votre traitement.

Si vous avez pris plus de ALMANTIN® que vous n'auriez dû :

En général, la prise d'une dose trop élevée de mémantine ne doit pas avoir d'effets nocifs pour votre santé. Il se peut que vous constatiez une augmentation des symptômes indiqués à la rubrique « Quels sont les effets indésirables éventuels ».

- Si vous prenez une surdose importante de ALMANTIN®, contactez votre médecin ou demandez un avis médical, dans la mesure où il est possible que vous nécessitiez une attention médicale.

Si vous oubliez de prendre ALMANTIN® :

- Si vous avez oublié de prendre votre dose de ALMANTIN® attendez de prendre la dose suivante à l'heure habituelle.
- Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

SI VOUS AVEZ D'AUTRES QUESTIONS SUR L'UTILISATION DE CE MÉDICAMENT, DEMANDEZ PLUS D'INFORMATIONS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais il ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde..

En général, les effets indésirables observés sont d'intensité légère à modérée.

Fréquent (affecte de 1 à 10 personnes sur 100) :

- Mal de tête, somnolence, constipation, élévation des tests de fonction hépatique, vertiges, troubles de l'équilibre, essoufflement, élévation de la tension artérielle et hypersensibilité au médicament.

Peu fréquent (affecte de 1 à 10 personnes sur 1 000) :

- Fatigue, mycoses, confusion, hallucinations, vomissements, troubles de la marche, insuffisance cardiaque et formation de caillot sanguin veineux (thrombose/thrombo-embolisme)

Très rare (affecte moins de 1 personne sur 10 000) :

- Convulsions indéterminée (ne peut être estimée sur la base des

PRISDAL®



Notice avant de prendre ce médicament.

Les sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus au pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

TITRATIVES

Par comprimé pelliculé

0,5 mg ou 1 mg ou 2 mg ou 3 mg ou 4 mg

Excipients (communs): Cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose ; Pelliculage: Opadry jaune (cp à 0,5 et 2 mg), Opadry orange (cp à 0,5 et 3 mg), Opadry blanc (cp à 1 mg), Opadry vert (cp à 4 mg)

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRÉSENTATIONS

Boîtes de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

AUTRES ANTIPSYCHOTIQUES (CODE ATC : N05AX08).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

• Traitement de la schizophrénie.

• Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères associés aux troubles bipolaires.

• Traitement de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante chez les patients présentant une démence d'Alzheimer modérée à sévère ne répondant pas aux approches non pharmacologiques et lorsqu'il existe un risque de préjudice pour le patient lui-même ou les autres.

• Traitement symptomatique de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante dans le trouble des conduites chez les enfants à partir de 5 ans et les adolescents présentant un fonctionnement intellectuel inférieur à la moyenne ou un retard mental diagnostiqués conformément aux critères du DSM-IV, chez lesquels la sévérité des comportements agressifs ou d'autres comportements perturbateurs nécessitent un traitement pharmacologique.

Le traitement pharmacologique doit faire partie intégrante d'un programme de traitement plus large, incluant des mesures psychosociales et éducatives.

Il est recommandé que la rispéridone soit prescrite par un

spécialiste en neurologie de l'enfant et en psychiatrie de l'enfant et de

l'adolescent ou un médecin très familier du traitement du trouble des

comportements de l'enfant et de l'adolescent.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants:

• Hypersensibilité connue à la rispéridone ou à l'un des autres composants.

b) MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

• Il est recommandé aux prescripteurs d'évaluer les risques et les

avantages de l'administration de PRISDAL chez les patients

âgés et déments en prenant en compte les facteurs de risque

prédictifs de survenue d'accident vasculaire cérébral tels que

faiblesse ou insensibilité soudaine au niveau du visage, des

bras ou des jambes, troubles de l'élocution ou de la vision.

• Tenir compte des propriétés alpha-bloquantes de la rispéridone

pouvant favoriser la survenue d'une hypotension orthostatique

lors de l'instauration progressive du traitement.

• Ce médicament sera utilisé avec prudence chez les patients

à risque cardiovasculaire connu (insuffisance cardiaque,

infarctus du myocarde, hypovolémie, troubles du rythme

cardiaque, antécédents familiaux d'allongement du segment QT).

• Évaluer le rapport bénéfice-risque lors de la prescription de

PRISDAL chez les patients présentant une maladie de

Parkinson ou une démence à Corps de Lewy.

• Possibilité d'hyperglycémie ou d'aggravation du diabète sous

traitement par la rispéridone, d'où la nécessité d'une surveillance

clinique chez les personnes diabétiques ainsi que chez celles

présentant des facteurs de risque.

• PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients

à antécédents d'hyperprolactinémie et chez ceux qui présentent

des tumeurs partiellement prolactine-dépendantes.

• PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des antécédents de convulsions ou d'autres situations cliniques pouvant potentiellement abaisser le seuil épileptogène.

• Un prisaïpse peut survenir au cours du traitement par PRISDAL.

• PRISDAL peut altérer la capacité corporelle centrale. Il doit donc être utilisé avec prudence en cas d'exposition à un exercice physique intense, des températures extrêmes ou lors d'un traitement concomitant par des médicaments ayant une activité anticholinergique ou tendance à la déshydratation

• Enfants et adolescents :

• Le prescripteur est tenu de faire une évaluation complète des causes physiques et sociales du comportement agressif avant de débuter le traitement.

• A cause des effets sédatifs de la rispéridone, un suivi rapproché doit être effectué (conséquences de la sédatation sur les capacités d'apprentissage).

• Du fait des effets potentiels liés à la prolactine, il faudra envisager une évaluation régulière des fonctions endocrinien.

• Évaluer régulièrement les syndromes extrapyramidaux et autres troubles de la motricité.

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

• Effets de PRISDAL sur d'autres médicaments :

• Augmentation du risque d'effet sédatif avec les médicaments ou substances agissant au niveau central : alcool, opiacés, antihistaminiques, benzodiazépines.

• Antagonisme de l'effet de la lévodopa et d'autres agonistes dopamnergiques.

• Effet hypotenseur lors de l'utilisation concomitante avec un traitement antihypertenseur.

• Effets potentiels d'autres médicaments sur PRISDAL :

• Diminution des concentrations plasmatiques de la fraction antipsychotique active de la rispéridone avec la prise de carbamazépine, rifampicine, phénacétine et phénobarbital (inducteurs de CYP3A4 et de la P-glycoprotéine (P-gp)).

• Augmentation des concentrations plasmatiques de la rispéridone avec les inhibiteurs du CYP2D6 tels que la fluoxétine, la paroxétine, la quinidine ou l'halopéridol.

• Augmentation des concentrations plasmatiques de la rispéridone par le vérapamil, un inhibiteur du CYP3A4 et de la P-gp.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN

d) GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse : PRISDAL ne doit pas être utilisé au cours de la grossesse sauf en cas de nécessité manifeste. Lorsque l'arrêt est nécessaire au cours de la grossesse, il ne doit pas être réalisé brutalement.

Allaitement : les avantages de l'allaitement doivent être évalués au regard des risques potentiels pour l'enfant.

DEMANDER CONSEIL A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MÉDICAMENT.

e) CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

PRISDAL peut avoir une influence mineure ou modérée sur l'aptitude à conduire et à utiliser des machines due à des effets potentiels sur le système nerveux et la vision. En conséquence, les patients doivent être informés de ne pas conduire ou utiliser de machines jusqu'à ce que leur sensibilité individuelle soit connue.

4. COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

a) POSOLOGIE USUELLE

• Schizophrénie :

Adulte : PRISDAL peut être administré en 1 ou 2 prises par jour. Débuter le traitement par 2 mg/jour de rispéridone. La posologie peut être augmentée à 4 mg le 2^e jour. La posologie sera ensuite maintenue inchangée, ou adaptée individuellement, si nécessaire. La majorité des patients bénéficient de posologies journalières comprises entre 4 et 6 mg. Chez certains patients, une titration plus lente et une dose initiale et d'entretien plus faibles peuvent s'avérer nécessaires. Les posologies de plus de 10 mg/jour n'ont pas montré d'efficacité supérieure aux posologies plus faibles et peuvent entraîner une augmentation de l'incidence des symptômes extrapyramidaux. La sécurité d'emploi de posologies supérieures à 16 mg/jour n'a pas été évaluée, et elles ne sont donc pas recommandées.

PRISDAL®



Notice avant de prendre ce médicament.

Les sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDE

a) DR

PRISDAL

b) COM

Rispéridone

2. TITRATIVES

Par comprimé pelliculé

0,5 mg
ou 1 mg
ou 2 mg
ou 3 mg
ou 4 mg

Excipients (communs): Cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose ; Pelliculage: Opadry jaune (cp à 0,5 et 2 mg), Opadry orange (cp à 0,5 et 3 mg), Opadry blanc (cp à 1 mg), Opadry vert (cp à 4 mg)

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRÉSENTATIONS

Boîtes de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

AUTRES ANTIPSYCHOTIQUES (CODE ATC : N05AX08).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

• Traitement de la schizophrénie.

• Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères associés aux troubles bipolaires.

• Traitement de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante chez les patients présentant une démence d'Alzheimer modérée à sévère ne répondant pas aux approches non pharmacologiques et lorsqu'il existe un risque de préjudice pour le patient lui-même ou les autres.

• Traitement symptomatique de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante dans le trouble des conduites chez les enfants à partir de 5 ans et les adolescents présentant un fonctionnement intellectuel inférieur à la moyenne ou un retard mental diagnostiqués conformément aux critères du DSM-IV, chez lesquels la sévérité des comportements agressifs ou d'autres comportements perturbateurs nécessitent un traitement pharmacologique.

Le traitement pharmacologique doit faire partie intégrante d'un programme de traitement plus large, incluant des mesures psychosociales et éducatives.

Il est recommandé que la rispéridone soit prescrite par un spécialiste en neurologie de l'enfant et en psychiatrie de l'enfant et de l'adolescent ou un médecin très familier du traitement du trouble des conduites de l'enfant et de l'adolescent.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants:

• Hypersensibilité connue à la rispéridone ou à l'un des autres composants.

b) MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

• Il est recommandé aux prescripteurs d'évaluer les risques et les bénéfices de l'administration de PRISDAL chez les patients âgés et déments en prenant en compte les facteurs de risque prédictifs de survenue d'accident vasculaire cérébral tels que faiblesse ou insensibilité soudaine au niveau du visage, des bras ou des jambes, troubles de l'élocution ou de la vision.

• Tenir compte des propriétés alpha-bloquantes de la rispéridone pouvant favoriser la survenue d'une hypotension orthostatique lors de l'instauration progressive du traitement.

• Ce médicament sera utilisé avec prudence chez les patients à risque cardiovasculaire connu (insuffisance cardiaque, infarctus du myocarde, hypovolémie, troubles du rythme cardiaque, antécédents familiaux d'allongement du segment QT).

• Évaluer le rapport bénéfice-risque lors de la prescription de PRISDAL chez les patients présentant une maladie de Parkinson ou une démence à Corps de Lewy.

• Possibilité d'hyperglycémie ou d'aggravation du diabète sous traitement par la rispéridone, d'où la nécessité d'une surveillance clinique chez les personnes diabétiques ainsi que chez celles présentant des facteurs de risque.

• PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients à antécédents d'hyperprolactinémie et chez ceux qui présentent des tumeurs partiellement prolactine-dépendantes.

• PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des antécédents de convulsions ou d'autres situations cliniques pouvant potentiellement abaisser le seuil épileptogène.

• Un prisaïpse peut survenir au cours du traitement par PRISDAL.

• PRISDAL peut altérer la capacité corporelle centrale. Il doit donc être utilisé avec prudence en cas d'exposition à un exercice physique intense, des températures extrêmes ou lors d'un traitement concomitant par des médicaments ayant une activité anticholinergique ou tendance à la déshydratation

• Enfants et adolescents :

Le prescripteur est tenu de faire une évaluation complète des causes physiques et sociales du comportement agressif avant de débuter le traitement.

• A cause des effets sédatifs de la rispéridone, un suivi rapproché doit être effectué (conséquences de la sédatation sur les capacités d'apprentissage).

• Du fait des effets potentiels liés à la prolactine, il faudra envisager une évaluation régulière des fonctions endocrinianes.

• Évaluer régulièrement les syndromes extrapyramidaux et autres troubles de la motricité.

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

• Effets de PRISDAL sur d'autres médicaments :

• Augmentation du risque d'effet sédatif avec les médicaments ou substances agissant au niveau central : alcool, opiacés, antihistaminiques, benzodiazépines.

• Antagonisme de l'effet de la lévodopa et d'autres agonistes dopamnergiques.

• Effet hypotenseur lors de l'utilisation concomitante avec un traitement antihypertenseur.

• Effets potentiels d'autres médicaments sur PRISDAL :

• Diminution des concentrations plasmatiques de la fraction antipsychotique active de la rispéridone avec la prise de carbamazépine, rifampicine, phénacétine et phénobarbital (inducteurs de CYP3A4 et de la P-glycoprotéine (P-gp)).

• Augmentation des concentrations plasmatiques de la rispéridone avec les inhibiteurs du CYP2D6 tels que la fluoxétine, la paroxétine, la quinidine ou l'halopéridol.

• Augmentation des concentrations plasmatiques de la rispéridone par le vérapamil, un inhibiteur du CYP3A4 et de la P-gp.

AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN

d) GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse : PRISDAL ne doit pas être utilisé au cours de la grossesse sauf en cas de nécessité manifeste. Lorsque l'arrêt est nécessaire au cours de la grossesse, il ne doit pas être réalisé brutalement.

Allaitement : les avantages de l'allaitement doivent être évalués au regard des risques potentiels pour l'enfant.

DEMANDER CONSEIL A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MÉDICAMENT.

e) CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

PRISDAL peut avoir une influence mineure ou modérée sur l'aptitude à conduire et à utiliser des machines due à des effets potentiels sur le système nerveux et la vision. En conséquence, les patients doivent être informés de ne pas conduire ou utiliser de machines jusqu'à ce que leur sensibilité individuelle soit connue.

4. COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

a) POSOLOGIE USUELLE

• Schizophrénie :

Adulte : PRISDAL peut être administré en 1 ou 2 prises par jour. Débuter le traitement par 2 mg/jour de rispéridone. La posologie peut être augmentée à 4 mg le 2^{er} jour. La posologie sera ensuite maintenue inchangée, ou adaptée individuellement, si nécessaire. La majorité des patients bénéficient de posologies journalières comprises entre 4 et 6 mg. Chez certains patients, une titration plus lente et une dose initiale et d'entretien plus faibles peuvent s'avérer nécessaires. Les posologies de plus de 10 mg/jour n'ont pas montré d'efficacité supérieure aux posologies plus faibles et peuvent entraîner une augmentation de l'incidence des symptômes extrapyramidaux. La sécurité d'emploi de posologies supérieures à 16 mg/jour n'a pas été évaluée, et elles ne sont donc pas recommandées.

PRISDAL®



Notice avant de prendre ce médicament.

Les sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus au pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

TITRATIVES

Par comprimé pelliculé

0,5 mg ou 1 mg ou 2 mg ou 3 mg ou 4 mg

Excipients (communs): Cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose ; Pelliculage: Opadry jaune (cp à 0,5 et 2 mg), Opadry orange (cp à 0,5 et 3 mg), Opadry blanc (cp à 1 mg), Opadry vert (cp à 4 mg)

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRÉSENTATIONS

Boîtes de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

AUTRES ANTIPSYCHOTIQUES (CODE ATC : N05AX08).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

• Traitement de la schizophrénie.

• Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères associés aux troubles bipolaires.

• Traitement de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante chez les patients présentant une démence d'Alzheimer modérée à sévère ne répondant pas aux approches non pharmacologiques et lorsqu'il existe un risque de préjudice pour le patient lui-même ou les autres.

• Traitement symptomatique de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante dans le trouble des conduites chez les enfants à partir de 5 ans et les adolescents présentant un fonctionnement intellectuel inférieur à la moyenne ou un retard mental diagnostiqués conformément aux critères du DSM-IV, chez lesquels la sévérité des comportements agressifs ou d'autres comportements perturbateurs nécessitent un traitement pharmacologique.

Le traitement pharmacologique doit faire partie intégrante d'un programme de traitement plus large, incluant des mesures psychosociales et éducatives.

Il est recommandé que la rispéridone soit prescrite par un

spécialiste en neurologie de l'enfant et en psychiatrie de l'enfant et de

l'adolescent ou un médecin très familier du traitement du trouble des

comportements de l'enfant et de l'adolescent.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants:

• Hypersensibilité connue à la rispéridone ou à l'un des autres composants.

b) MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

• Il est recommandé aux prescripteurs d'évaluer les risques et les

avantages de l'administration de PRISDAL chez les patients

âgés et déments en prenant en compte les facteurs de risque

prédictifs de survenue d'accident vasculaire cérébral tels que

faiblesse ou insensibilité soudaine au niveau du visage, des

bras ou des jambes, troubles de l'élocution ou de la vision.

• Tenir compte des propriétés alpha-bloquantes de la rispéridone

pouvant favoriser la survenue d'une hypotension orthostatique

lors de l'instauration progressive du traitement.

• Ce médicament sera utilisé avec prudence chez les patients

à risque cardiovasculaire connu (insuffisance cardiaque,

infarctus du myocarde, hypovolémie, troubles du rythme

cardiaque, antécédents familiaux d'allongement du segment QT).

• Évaluer le rapport bénéfice-risque lors de la prescription de

PRISDAL chez les patients présentant une maladie de

Parkinson ou une démence à Corps de Lewy.

• Possibilité d'hyperglycémie ou d'aggravation du diabète sous

traitement par la rispéridone, d'où la nécessité d'une surveillance

clinique chez les personnes diabétiques ainsi que chez celles

présentant des facteurs de risque.

• PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients à

antécédents d'hyperprolactinémie et chez ceux qui présentent

des tumeurs partiellement prolactine-dépendantes.

• PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des antécédents de convulsions ou d'autres situations cliniques pouvant potentiellement abaisser le seuil épileptogène.

• Un prisaïpse peut survenir au cours du traitement par PRISDAL.

• PRISDAL peut altérer la capacité corporelle centrale. Il doit donc être utilisé avec prudence en cas d'exposition à un exercice physique intense, des températures extrêmes ou lors d'un traitement concomitant par des médicaments ayant une activité anticholinergique ou tendance à la déshydratation

• Enfants et adolescents :

• Le prescripteur est tenu de faire une évaluation complète des causes physiques et sociales du comportement agressif avant de débuter le traitement.

• A cause des effets sédatifs de la rispéridone, un suivi rapproché doit être effectué (conséquences de la sédatation sur les capacités d'apprentissage).

• Du fait des effets potentiels liés à la prolactine, il faudra envisager une évaluation régulière des fonctions endocrinien.

• Évaluer régulièrement les syndromes extrapyramidaux et autres troubles de la motricité.

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

c) INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :

• Effets de PRISDAL sur d'autres médicaments :

• Augmentation du risque d'effet sédatif avec les médicaments ou substances agissant au niveau central : alcool, opiacés, antihistaminiques, benzodiazépines.

• Antagonisme de l'effet de la lévodopa et d'autres agonistes dopamnergiques.

• Effet hypotenseur lors de l'utilisation concomitante avec un traitement antihypertenseur.

• Effets potentiels d'autres médicaments sur PRISDAL :

• Diminution des concentrations plasmatiques de la fraction antipsychotique active de la rispéridone avec la prise de carbamazépine, rifampicine, phénacétine et phénobarbital (inducteurs de CYP3A4 et de la P-glycoprotéine (P-gp)).

• Augmentation des concentrations plasmatiques de la rispéridone avec les inhibiteurs du CYP2D6 tels que la fluoxétine, la paroxétine, la quinidine ou l'halopéridol.

• Augmentation des concentrations plasmatiques de la rispéridone par le vérapamil, un inhibiteur du CYP3A4 et de la P-gp.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN

d) GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse : PRISDAL ne doit pas être utilisé au cours de la grossesse sauf en cas de nécessité manifeste. Lorsque l'arrêt est nécessaire au cours de la grossesse, il ne doit pas être réalisé brutalement.

Allaitement : les avantages de l'allaitement doivent être évalués au regard des risques potentiels pour l'enfant.

DEMANDER CONSEIL A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MÉDICAMENT.

e) CONDUCTEURS ET UTILISATEURS DE MACHINES

PRISDAL peut avoir une influence mineure ou modérée sur l'aptitude à conduire et à utiliser des machines due à des effets potentiels sur le système nerveux et la vision. En conséquence, les patients doivent être informés de ne pas conduire ou utiliser de machines jusqu'à ce que leur sensibilité individuelle soit connue.

4. COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

a) POSOLOGIE USUELLE

• Schizophrénie :

Adulte : PRISDAL peut être administré en 1 ou 2 prises par jour. Débuter le traitement par 2 mg/jour de rispéridone. La posologie peut être augmentée à 4 mg le 2^e jour. La posologie sera ensuite maintenue inchangée, ou adaptée individuellement, si nécessaire. La majorité des patients bénéficient de posologies journalières comprises entre 4 et 6 mg. Chez certains patients, une titration plus lente et une dose initiale et d'entretien plus faibles peuvent s'avérer nécessaires. Les posologies de plus de 10 mg/jour n'ont pas montré d'efficacité supérieure aux posologies plus faibles et peuvent entraîner une augmentation de l'incidence des symptômes extrapyramidaux. La sécurité d'emploi de posologies supérieures à 16 mg/jour n'a pas été évaluée, et elles ne sont donc pas recommandées.



NO-DEP® 50mg

Sertraline



COMPOSANT

Sertraline hydrate (DCI) 50 mg par comprimé.

Excipients: Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Amyglycolate sodique, Stéarate de magnésium, Talc, HPMC E-15, Indigo carmine lake, Dioxyde de titane, Propylène glycol, Alcool isopropylique, Eau purifiée.

FORMES ET PRÉSENTATIONS:

NO-DEP 50 mg, comprimés pelliculés sécables, Boîte de 15, 30 et de 60.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Le composant actif de NO-DEP® est la sertraline. La sertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS); ces médicaments sont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES:

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récidives d'épisodes dépressifs majeurs.
- Troubles panique, avec ou sans agoraphobie.
- Troubles obsessionnels compulsifs (TOC) chez l'adulte ainsi que chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 17 ans.
- Trouble anxiété sociale.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

Les comprimés de sertraline peuvent être administrés pendant ou en dehors des repas.

Prenez votre médicament une fois par jour, le matin ou le soir.

La dose habituelle est:

Adultes:

Dépression et trouble obsessionnel compulsif:

Dans la dépression et le TOC, la dose efficace habituelle est de 50 mg/jour.

La dose quotidienne peut être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Trouble panique, trouble anxiété sociale et état de stress post-traumatique:

Dans le trouble panique, le trouble anxiété sociale et le trouble de stress post-traumatique, le traitement doit être débuté à la dose de 25 mg/jour, qui est augmentée à 50 mg par jour après une semaine.

La dose quotidienne peut ensuite être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Enfants et adolescents:

NO-DEP® ne doit être utilisé que pour traiter les enfants et les adolescents souffrant de TOC âgés de 6 à 17 ans.

Troubles obsessionnels compulsifs:

· Enfants âgés de 6 à 12 ans:

la dose initiale recommandée est de 25 mg une fois par jour. Après une semaine, votre médecin peut augmenter cette dose jusqu'à 50 mg/jour. La dose maximale est de 200 mg/jour.

· Enfants âgés de 13 à 17 ans:

la dose initiale recommandée est de 50 mg/jour. La dose maximale est de 200 mg/jour.

Si vous souffrez de problèmes de foie ou des reins, veuillez en informer votre médecin et suivre ses instructions.

Durée du traitement: votre médecin vous indiquera la durée pendant laquelle vous devrez prendre ce médicament. Elle dépendra de la nature de votre maladie et de la manière dont vous répondez au traitement. Plusieurs semaines sont parfois nécessaires pour que vos symptômes commencent à s'améliorer. Le traitement de la dépression doit en général continuer pendant 6 mois après l'amélioration.

CONTRE INDICATIONS:

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- Un traitement concomitant par inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO, notamment la sélegiline, le moclobémide) ou des médicaments de type IMAO (par exemple le linézolide) est contre-indiqué.
- La prise concomitante de pimozide est contre-indiquée.



NO-DEP® 50mg

Sertraline



COMPOSANT

Sertraline hydrate (DCI) 50 mg par comprimé.

Excipients: Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Amyglycolate sodique, Stéarate de magnésium, Talc, HPMC E-15, Indigo carmine lake, Dioxyde de titane, Propylène glycol, Alcool isopropylique, Eau purifiée.

FORMES ET PRÉSENTATIONS:

NO-DEP 50 mg, comprimés pelliculés sécables, Boîte de 15, 30 et de 60.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Le composant actif de NO-DEP® est la sertraline. La sertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS); ces médicaments sont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES:

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récidives d'épisodes dépressifs majeurs.
- Troubles panique, avec ou sans agoraphobie.
- Troubles obsessionnels compulsifs (TOC) chez l'adulte ainsi que chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 17 ans.
- Trouble anxiété sociale.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

Les comprimés de sertraline peuvent être administrés pendant ou en dehors des repas.

Prenez votre médicament une fois par jour, le matin ou le soir.

La dose habituelle est:

Adultes:

Dépression et trouble obsessionnel compulsif:

Dans la dépression et le TOC, la dose efficace habituelle est de 50 mg/jour.

La dose quotidienne peut être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Trouble panique, trouble anxiété sociale et état de stress post-traumatique:

Dans le trouble panique, le trouble anxiété sociale et le trouble de stress post-traumatique, le traitement doit être débuté à la dose de 25 mg/jour, qui est augmentée à 50 mg par jour après une semaine.

La dose quotidienne peut ensuite être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Enfants et adolescents:

NO-DEP® ne doit être utilisé que pour traiter les enfants et les adolescents souffrant de TOC âgés de 6 à 17 ans.

Troubles obsessionnels compulsifs:

· Enfants âgés de 6 à 12 ans:

la dose initiale recommandée est de 25 mg une fois par jour. Après une semaine, votre médecin peut augmenter cette dose jusqu'à 50 mg/jour. La dose maximale est de 200 mg/jour.

· Enfants âgés de 13 à 17 ans:

la dose initiale recommandée est de 50 mg/jour. La dose maximale est de 200 mg/jour.

Si vous souffrez de problèmes de foie ou des reins, veuillez en informer votre médecin et suivre ses instructions.

Durée du traitement: votre médecin vous indiquera la durée pendant laquelle vous devrez prendre ce médicament. Elle dépendra de la nature de votre maladie et de la manière dont vous répondez au traitement. Plusieurs semaines sont parfois nécessaires pour que vos symptômes commencent à s'améliorer. Le traitement de la dépression doit en général continuer pendant 6 mois après l'amélioration.

CONTRE INDICATIONS:

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- Un traitement concomitant par inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO, notamment la sélegiline, le moclobémide) ou des médicaments de type IMAO (par exemple le linézolide) est contre-indiqué.
- La prise concomitante de pimozide est contre-indiquée.

Notice : Information de l'utilisateur

SYNTHEMEDIC
22 rue soultz lez alzey roches
noires carablanca
SEROQUEL
25mg Oprent
Boîte de 60
26816 DMP 21/NSF P.P.V: 150,60 DH
6 118001 021338



100 mg, 150 mg, 200 mg, 300 mg comprimés pelliculés

quétiapine fumarate

ce avant d'utiliser ce
formations importantes

Notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou
votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice:

1. Qu'est-ce que Seroquel et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Seroquel
3. Comment prendre Seroquel
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Seroquel
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Seroquel et dans quel cas est-il utilisé

Seroquel contient une substance qui s'appelle la quétiapine. Cette substance appartient au groupe de médicaments appelés les antipsychotiques. Seroquel peut être utilisé pour traiter diverses maladies telles que :

- Schizophrénie : état dans lequel vous pouvez entendre ou sentir des choses qui ne sont pas présentes, croire des choses qui ne sont pas vraies ou vous sentir inhabituellement suspicieux, anxieux, confus, coupable, tendu ou déprimé.
- Manie : état dans lequel vous pouvez vous sentir très excité, exalté, agité, enthousiaste ou hyperactif ou avoir un mauvais jugement incluant le fait d'être agressif ou perturbateur.
- Dépression bipolaire : état dans lequel vous pouvez avoir un sentiment de tristesse ou vous pouvez vous sentir déprimé, vous sentir coupable, manquer d'énergie, perdre l'appétit ou ne pas parvenir à dormir.

Votre médecin peut continuer à vous prescrire Seroquel même lorsque vous vous sentez mieux.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Seroquel

Ne prenez jamais Seroquel si :

- vous êtes allergique (hypersensible) à la quétiapine ou à l'un des autres composants contenus dans Seroquel (Voir rubrique 6: Informations supplémentaires).
- vous prenez un des médicaments suivants :
 - inhibiteurs de la protéine, tels que le neflafavir (contre les infections par le VIH)
 - médicaments azolés (contre les infections par champignons)
 - médicaments pour les infections (comme l'érythromycine ou la clarithromycine)
 - néfazodone (contre la dépression)

Ne prenez pas Seroquel si ce qui précède s'applique à vous. En ce cas, consultez votre médecin ou votre pharmacien avant

de prendre ce médicament. Consultez votre médecin si :

Si vous arrêtez de prendre Seroquel

Si vous arrêtez brusquement de prendre Seroquel, vous pourriez être incapable de dormir (insomnies), vous sentir mal (nausées) ou souffrir de maux de tête, de diarrhées, de vomissements, de vertiges ou d'irritabilité. Votre médecin pourra vous proposer de réduire progressivement la dose avant d'arrêter le traitement.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels

Comme tous les médicaments, Seroquel peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si l'un des événements suivants se produit, arrêtez de prendre Seroquel et contactez un médecin ou rendez-vous immédiatement à l'hôpital le plus proche, car vous pourriez avoir besoin de soins médicaux d'urgence:

Peu fréquent (affecte moins de 1 personne sur 100):

- Convulsions ou attaques
- Réactions allergiques telles que boursouflures (marbrures), gonflement de la peau et gonflement autour de la bouche
- Mouvements incontrôlables, particulièrement au niveau du visage ou de la langue (dyskinésie tardive).

Rare (affecte moins de 1 personne sur 1000):

- Une température élevée (fièvre), maux de gorge persistants ou des ulcères buccaux, respiration plus rapide, transpiration, muscles rigides, une sensation de somnolence ou d'évanouissement, une augmentation importante de la tension artérielle ou du rythme cardiaque.
- Jaunisse (coloration jaune de la peau et des yeux).
- Priapisme (érection prolongée et douloureuse).
- Caillots sanguins dans les veines, en particulier dans les jambes (ces symptômes incluent gonflement, douleur et rougeur dans la jambe), qui peuvent traverser les vaisseaux sanguins jusqu'aux poumons, en causant des douleurs thoraciques et des difficultés respiratoires.

Très rare (affecte moins de 1 personne sur 10 000):

- Réaction allergique sévère pouvant provoquer des difficultés respiratoire, vertiges et collapsus.
- Hépatite (inflammation du foie).
- Gonflement rapide de la peau, généralement autour des yeux, des lèvres et de la gorge.

D'autres effets secondaires possibles:

Très fréquent (touche plus de 1 personne sur 10):

- Vertiges (pouvant conduire à des chutes), maux de tête, bouche sèche
- Somnolence (ceci peut disparaître après quelques temps lorsque vous continuez de prendre Seroquel) (pouvant conduire à des chutes)
- Symptômes d'interruption du traitement (symptômes qui apparaissent lorsque vous arrêtez de prendre Seroquel) incluent : être incapable de dormir (insomnies), se sentir mal (nausées), maux de tête, diarrhées, être mal (vomissements), vertiges et irritabilité. Un sevrage progressif sur une période d'au moins 1 à 2 semaines est souhaitable.
- Prise de poids.

Fréquents (affecte moins de 1 personne sur 10):

- Battements de cœur accélérés ou évanouissement.
- Nez encombré.
- Indication au constipation.

وصفة طبية

Ordonnance

Casablanca, le

10-03-23

Ba Shi

PK 100

~~236,00 د.ج~~ ~~PHARMACIE NARJIS~~
~~944,7331 Bd. Yacoub El Mansour~~
~~Tel. 0522 250074 05/7300-700~~

$$\begin{array}{r} 326 \times 4 \\ \hline 1304 \end{array}$$

201,000 x 2

~~hotdog~~ No dog

150,60

~~14 December~~

~~1783831 Bd. Yacaré~~

Adresse : Boulevard Mohamed Taïeb Naciri, Hay El Hassani, BP 82403 Casa Oum Rabii Casablanca • Maroc
Tél : +212 529 004 466 • Fax : +212 529 038 868 • www.hck.ma

Tél : +212 529 004 466 • Fax : +212 529 038 868 • www.hck.ma

HOPITAL UNIVERSITAIRE
INTERNATIONAL CHEIKH KHALIFA

10/03/23

10.12.13

HOPITAL CHEIKH KHALIFA
CASABLANCA

432

477923*****2826

01/26 CARTE NATIONALE

220-0-0-44

Num Commerçant	2220064
Num TPE	08173373
Num Transaction	000001
Num Autorisation	0N8670
Num STAN	011159

MONTANT : 300,00 MAD

DEBIT

Copie client



DEVENEZ COMMERCANT NAPS
APPELEZ LE 05 22 91 74 74