

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.

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



Déclaration de Maladie

M22- 0040467

Maladie Dentaire Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 887 Société : 172999

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : MARMAR SANIA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 29/05/2023

Nom et prénom du malade : MARMAR SANIA Age:

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : affection neurologique

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.

78 AOÛT 2023

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 : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

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
29/05 2023	CS		300 DA	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	29/05/23	731,10

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				Montant détaillé des Honoraires
		A M	PC	IM	IV	

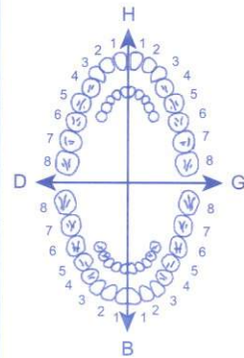
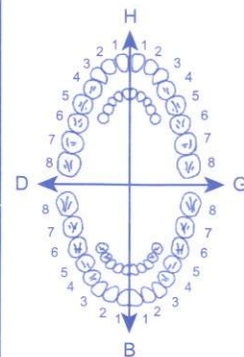
RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th colspan="2">D</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D		00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D																		
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
	<p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>														



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Naila

Neurologue

Spécialiste des maladies du cerveau
de la moëlle épinière, du nerf et du muscle
Spécialiste des troubles du sommeil
Adulte et enfant

(Epilepsie, Migraine, Vertige, Accidents vasculaires
érébraux, maladie d'alzheimer, Maladie de parkinson,
Sclérose en plaques, Myopathies, Neuropathies)

Explorations Electroneurophysiologiques
Electroencéphalogramme (EEG)
Electroneuromyogramme (EMG)



الدكتورة نائلة مياضي

أخصائية في أمراض الدماغ والجهاز العصبي
أخصائية في اضطرابات النوم
الكبار والأطفال

(أمراض الصرع، آلام الرأس، الدوخة، جلطة الدماغ
مرض الزهايمر، مرض باركنسون، مرض تصلب
المتعدد، أمراض الأعصاب والعضلات)
التخطيط الكهربائي للدماغ (الشبكة)
التخطيط الكهربائي للأعصاب والعضلات

29.05.2023

Casablanca, le :

Mme HARHAR Samia

1 NO-DEP 50 MG

1 Cp le matin pendant 3 mois

2 MADOPAR 250

1/2 comprimé à 8h - 11h - 14h - 17h - 21h pendant 3 mois
A prendre 1h avant le repas, pas de prise de produits laitiers avec le traitement

3 KARDEGIC 75 mg pdre p sol buv : 30Sach

1 Sachet à midi pendant 3 mois

4 EBIXA 10 mg cp pellic : Plq/56

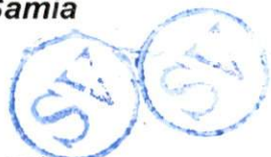
1/2 CP pendant matin pendant 1 semaine
puis 1 cp le matin pendant 1 semaine
puis 1 cp et demi le matin pendant 1 semaine

5 EBIXA 20 mg cp pellic : Plq/98x1

puis relaie 1 cp le matin pendant 3 mois

6 PRISDAL SOLUTION

PIPETTE 0.25 LE SOIR PENDANT 6 JOURS
SI PAS D'AMELIORATION 0.5 SOIR PENDANT 6 JOURS
SI PAS D'AMELIORATION 0.75 SOIR PENDANT 3 MOIS



Handwritten signature and number 731.10

Handwritten signature and stamp: D. MIDAFI, طبيبة أخصائية في Neurologie, Tél: 0522 86 56 04

Sur Rendez-vous

مجمع المعراج، ملتقى شارع أنوال وشارع عبد المومن، الطابق الثاني، رقم 26، الدار البيضاء
Al Miraj Center : Angle Bd. Anoual et Bd. Abdelmoumen - 2ème Etage N°26 - Casablanca
Tél. : 05 22 86 56 04 : الهاتف - GSM : 06 61 71 09 33 : المحمول - E-mail : nmidafi@gmail.com

COMPOSITION

Sertraline c

Excipients :

lactose, Dioxyde

FORMES ET

NO-DEP 50

CLASSE PHARMACOLOGIQUE

Le composant

la Recapture de

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récurrences 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 anxieux social.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

POSOLOGIE 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 anxieux social et état de stress post-traumatique :

Dans le trouble panique, le trouble anxieux social 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 sélégiline, 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



B

CiplaMaroc

INDICATIONS ET POSOLOGIE
Se conformer à la prescription du médecin.

CONDITIONS D'EMPLOI
voir notice à l'intérieur.

..... 50 mg par comprimé.

is, Amyglycolate sodique, Stéarate de magnésium, Talc, HPMC E-15, Indigo carmine
propylique, Eau purifiée.

de 15, 30 et de 60.

ertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de
ont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

COMPOSITION
Sertraline c
Excipients :
lactose, Dioxyde

FORMES ET
NO-DEP 50

CLASSE PHARMACOLOGIQUE
La composant
la Recapture de

INDICATIONS ET POSOLOGIE
Se conformer à la prescription du médecin.
CONDITIONS D'EMPLOI
voir notice à l'intérieur.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récurrences 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 anxieux social.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

POSOLOGIE 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 anxieux social et état de stress post-traumatique :

Dans le trouble panique, le trouble anxieux social 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 sélégiline, 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



8

Signature

..... 50 mg par comprimé.

is, Amyglycolate sodique, Stéarate de magnésium, Talc, HPMC E-15, Indigo carmine
propylique, Eau purifiée.

de 15, 30 et de 60.

ertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de
ont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

PRISDAL® 1mg/ml
Boîte d'un flacon de 60 ml, solution buvable
RISPERIDONE

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à 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 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.

Que contient cette notice :

- 1- Quel est que PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable et dans quel cas est-elle utilisée ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable ?
- 3- Comment prendre PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable ?
- 6- Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE PRISDAL® 1 mg/ml, SOLUTION BUVALE ET DANS QUEL CAS EST-ELLE UTILISÉE ?
Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité:
Code ATC : N05A08

PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable appartient à un groupe de médicaments appelés antipsychotiques.

Indications thérapeutiques :

PRISDAL® est indiqué dans les cas suivants:

- La schizophrénie, où vous pouvez voir, entendre ou percevoir des choses qui ne sont pas là, avoir des croyances erronées ou ressentir une suspicion inhabituelle, ou vous sentir confus.
- L'épisode maniaque, où vous pouvez avoir ou penser avoir senti excité, avoir une élévation de l'humeur, être agité, enthousiaste ou hyperactif. L'épisode maniaque survient au cours d'une maladie appelée "trouble bipolaire".
- La réponse à court terme (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante chez les personnes présentant une maladie d'Alzheimer qui survient ou est associée à ses autres. Des traitements alternatifs non médicamenteux doivent avoir été utilisés au préalable.
- Le traitement à court terme (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante chez les enfants ayant au moins 5 ans et les adolescents présentant un déficit intellectuel et des troubles des conduites.

PRISDAL® peut aider à atténuer les symptômes de votre maladie et empêcher vos symptômes de réapparaître.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PRISDAL® 1 mg/ml, SOLUTION BUVALE ?
Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Sans objet.

Contre-indications :
Ne prenez jamais PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable :
- Si vous êtes allergique à la rispéridone, ou à l'un des excipients contenus dans ce médicament.

- Si vous n'êtes pas certain que ce qui précède s'applique à vous, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
Faites attention avec PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable si :

- Vous avez un problème cardiaque. Les exemples incluent un rythme cardiaque irrégulier ou si vous êtes sujet à une tension artérielle basse ou si vous utilisez des médicaments pour votre tension artérielle.
- Vous avez déjà présenté des mouvements involontaires de la langue, de la bouche et du visage.
- Vous avez déjà eu des symptômes incluant une température élevée, une raideur musculaire, une transpiration, ou un état de conscience diminué.

Si vous avez connaissance de tout facteur qui pourrait influencer un rythme cardiaque irrégulier ou si vous êtes sujet à une tension artérielle basse ou si vous utilisez des médicaments pour votre tension artérielle, PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable peut entraîner une baisse de la tension artérielle. Votre dose journalière nécessitera une adaptation.

- Vous avez connaissance de tout facteur qui pourrait influencer la survenue d'un accident vasculaire cérébral, tel qu'une tension artérielle élevée, un trouble cardiovasculaire ou des troubles des mouvements sanguins du cerveau.

- Médicaments qui peuvent changer l'activité électrique de votre cœur.
- Médicaments contre la douleur, les problèmes de vision, les allergies (antihistaminiques), certains antidépresseurs ou d'autres médicaments à des problèmes mentaux.
- Médicaments qui entraînent un ralentissement des battements cardiaques.
- Médicaments qui entraînent une baisse du potassium dans le sang, certains diurétiques.
- Médicaments qui traitent la tension artérielle élevée.
- Médicaments de la tension artérielle.
- Médicaments de la maladie de Parkinson (par exemple l'lévodopa).
- Médicaments augmentant l'activité du système nerveux central (psychostimulants, tels que la méthylphénidate).
- Comprimés utilisés l'élimination des urines (diurétiques) utilisés dans les problèmes cardiaques ou les gonflements de certaines parties de votre corps dus à une accumulation de quantités trop importantes d'eau (par exemple l'œdème ou l'hypertension). PRISDAL® pris seul ou avec du furosémide peut entraîner une augmentation du risque d'accident vasculaire cérébral ou de décès chez les personnes âgées démentes.

Les médicaments suivants peuvent diminuer l'effet de la rispéridone :

- Fluanciprazol (un médicament pour traiter certains infections).
- Certains antipsychotiques (médicaments de l'épisode).
- Rifampicine.

Les médicaments suivants peuvent augmenter l'effet de la rispéridone :

- Quinidine (utilisée dans certains types de maladie du cœur).
- Antidépresseurs tels que paroxétine, fluoxétine, antidépresseurs tricycliques.
- Médicaments appelés bêta-bloquants utilisés pour traiter une tension artérielle élevée.
- Phénothiazines (médicaments utilisés dans le traitement des psychoses ou pour calmer).
- Cimetidine, ranitidine (biologiques de l'estomac).
- Inhibiteurs de l'enzyme CYP2D6 (médicaments pour le traitement des infections fongiques).
- Certains médicaments utilisés dans le traitement du VIH/SIDA, comme le ritonavir.

- Wineprazine, médicament utilisé pour traiter l'hypertension artérielle et/ou un trouble de l'rythme cardiaque.

- Sertraline et fluvoxamine, médicaments utilisés pour traiter la dépression et d'autres troubles psychiatriques.

- Si vous commencez ou arrêtez un traitement avec ces médicaments vous pourriez avoir besoin d'une dose différente de rispéridone.

- Si vous n'êtes pas certain que ce qui précède s'applique à vous, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant d'utiliser PRISDAL®.

Interactions avec les aliments et les boissons

Vous pouvez prendre ce médicament avec ou sans nourriture. Vous devez éviter de boire de l'alcool pendant le traitement par PRISDAL®.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Interactions pendant la grossesse et l'allaitement

- Si vous êtes enceinte ou que vous allez le être, vous pouvez être enceinte ou allaiter une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Votre médecin décidera si vous pouvez le prendre.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

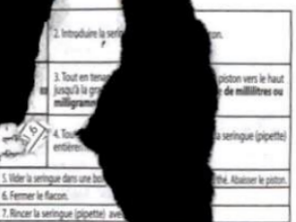
Ces symptômes de vertige, une altération de vos problèmes de vision peuvent survenir au cours du traitement par PRISDAL®. Vous ne devez pas conduire ou utiliser des machines avant d'être complètement sûr de votre médicament.

Mentions relatives aux excipients à effet nocif :

Sans objet.

3- COMMENT PRENDRE PRISDAL® 1 mg/ml, SOLUTION BUVALE ?
INDICATION POUR VOUS SANS OBJET :

PRISDAL® est prescrit en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.



Utilisation chez les enfants et les adolescents :

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

- Si vous avez pris plus de PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable que vous n'auriez dû, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Consultez immédiatement un médecin. Emportez la boîte de médicament avec vous. En cas de surdosage vous pourriez vous sentir somnolent ou fatigué, ou avoir des mouvements anormaux du corps, des difficultés à vous tenir debout et à vous déplacer, une sensation de vertige due à une tension artérielle basse, ou avoir des battements anormaux du cœur ou des convulsions.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

- Si vous oubliez de prendre PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable : Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous en rappelez. Cependant, si c'est presque le moment de prendre la prochaine dose, ne prenez pas la dose oubliée et continuez votre traitement comme d'habitude. Si vous avez oublié deux doses ou plus, contactez votre médecin.

Ne prenez pas de dose double (deux doses en même temps) pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Mémoriser, si nécessaire, d'un régime de ramassage de surdosage :

- Si vous avez oublié de prendre PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable : Vous ne devez pas essayer de prendre ce médicament sans que votre médecin vous ait dit de le faire. Vos symptômes peuvent réapparaître. Si votre médecin décide d'arrêter ce médicament, votre pouloogiste pourra être progressivement diminué sur plusieurs jours.

4- QUELS SONT LES EFFETS ?

Comme tous les méd. indésirables, mais ils ne s'informez immédiatement indésirables peu fréquents sur 100 :

- Avoir une démarche et/ou une soudaine faiblesse des jambes, surtout d'un côté.
- Présence d'une dysphagie (vous ne pouvez pas avaler).
- Présence de votre corps pressentiment de la nuit et du visage.
- Les yeux secs.

Informez immédiatement indésirables rares sur 1000 :

- Présence des hallucinations (les symptômes incluent ce que vous ne voyez pas).
- Présence d'une douleur.

Si vous ressentez un de ces symptômes, consultez un médecin immédiatement.

- Présence de la fièvre, une raideur musculaire, des sueurs ou une baisse du niveau de la conscience (un trouble appelé " syndrome HALLERS" ou "Néer's syndrome"). Un traitement médical immédiat peut être nécessaire.
- Une hypotension et/ou une érection prolongée ou douloureuse. C'est ce que l'on appelle priapisme. Un traitement médical immédiat peut être nécessaire.

Présence d'une réaction allergique typique caractérisée par :

- Une éruption cutanée.
- Une gonflement des lèvres, gonflement du visage, gonflement de la langue, gonflement de la gorge, gonflement de la gorge, difficulté à avaler, fièvre, perturbation de la conscience, congestion pulmonaire, congestion des voies respiratoires, crampes musculaires, sensation d'étouffement, toux, gonflement de la gorge, troubles des voies respiratoires.
- Augmentation des CPK (enzyme de la phosphokinase) dans votre sang, et parfois libérée lors de rupture musculaire.
- Posture anormale, raideur articulaire, enflure des articulations, faiblesse musculaire, douleur au cou.
- Émission fréquentes d'urine, incapacité à uriner, douleur en urinant.
- Dystonie oculomotrice, trouble de l'accommodation.
- Perte des cheveux, absence de menstruation ou autres problèmes avec vos règles (chez les femmes).
- Développement des seins chez les hommes, augmentation de lait au niveau des seins, dystrofonctionnement sexuel, douleur mammaire, gaine mammaire, écoulement vaginal.
- Gonflement du visage, de la bouche, des yeux ou des lèvres.
- Fissures ou enflure hépatique appelée gamma-glutamyltransférase dans votre sang augmentation des enzymes du foie de votre sang.
- Douleur liée à l'administration.

larmes, rougeur des yeux.

- Sensation de taupement (vertige), bourdonnement dans les oreilles, douleur de l'oreille.
- Fibrillation auriculaire (rythme cardiaque anormal), interruption de la conduction entre les parties supérieures et inférieures du cœur, conduction électrique anormale du cœur, allongement de l'intervalle QT de votre cœur, ralentissement du rythme cardiaque, tracé électrique anormal du cœur (électrocardiogramme ou ECG), sentiment de battements ou palpitations dans votre poitrine (palpitations).
- Tension artérielle basse, tension artérielle basse en position debout (par conséquent, certains symptômes de PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable peuvent se sentir fatibles, mais si l'évanouissement survient, se mettent debout ou se redressent soudainement, bouffées de chaleur).
- Pneumonie causée par l'inhalation d'aliments, congestion pulmonaire, congestion des voies respiratoires, crachements pulmonaires, respiration sifflante, toux de gorge, toux sèche, troubles des voies respiratoires.
- Infection de l'urinaire ou des intestins, incontinence fécale, selles très dures, difficultés à avaler, fièvre.
- Utilitaré, démanchement, perte de conscience, épaississement de la peau, eczéma, sécheresse cutanée, décoloration de la peau, acné, démanchement squameux du cuir chevelu ou de la peau, troubles cutanés, lésions cutanées.
- Augmentation des CPK (enzyme de la phosphokinase) dans votre sang, et parfois libérée lors de rupture musculaire.
- Posture anormale, raideur articulaire, enflure des articulations, faiblesse musculaire, douleur au cou.
- Émission fréquentes d'urine, incapacité à uriner, douleur en urinant.
- Dystrofonctionnement érectile, trouble de l'accommodation.
- Perte des cheveux, absence de menstruation ou autres problèmes avec vos règles (chez les femmes).
- Développement des seins chez les hommes, augmentation de lait au niveau des seins, dystrofonctionnement sexuel, douleur mammaire, gaine mammaire, écoulement vaginal.
- Gonflement du visage, de la bouche, des yeux ou des lèvres.
- Fissures ou enflure hépatique appelée gamma-glutamyltransférase dans votre sang augmentation des enzymes du foie de votre sang.
- Sensation de soif, sensation de malaise, gêne au niveau de la poitrine, ne pas se sentir bien, gêne.
- Augmentation des transaminases hépatiques dans votre sang, augmentation des CPK (enzyme hépatique appelée gamma-glutamyltransférase) dans votre sang augmentation des enzymes du foie de votre sang.
- Douleur liée à l'administration.

Ne pas dépasser **100 mg/jour** (soit 1 personne sur 1 000) :



LOT: X9247
EXP: 04/25
PPV: 172DH30

PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable

- Présence d'une réaction allergique typique caractérisée par :
- Une éruption cutanée.
- Une gonflement des lèvres, gonflement du visage, gonflement de la langue, gonflement de la gorge, gonflement de la gorge, difficulté à avaler, fièvre, perturbation de la conscience, congestion pulmonaire, congestion des voies respiratoires, crampes musculaires, sensation d'étouffement, toux, gonflement de la gorge, troubles des voies respiratoires.
- Augmentation des CPK (enzyme de la phosphokinase) dans votre sang, et parfois libérée lors de rupture musculaire.
- Posture anormale, raideur articulaire, enflure des articulations, faiblesse musculaire, douleur au cou.
- Émission fréquentes d'urine, incapacité à uriner, douleur en urinant.
- Dystonie oculomotrice, trouble de l'accommodation.
- Perte des cheveux, absence de menstruation ou autres problèmes avec vos règles (chez les femmes).
- Développement des seins chez les hommes, augmentation de lait au niveau des seins, dystrofonctionnement sexuel, douleur mammaire, gaine mammaire, écoulement vaginal.
- Gonflement du visage, de la bouche, des yeux ou des lèvres.
- Fissures ou enflure hépatique appelée gamma-glutamyltransférase dans votre sang augmentation des enzymes du foie de votre sang.
- Douleur liée à l'administration.

MA-109-22-10-13401 MZ

Notice: Information de l'utilisateur

Ebixa® 10 mg c

Chlorhydrate de mémantine

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette 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. Voir

ent à 8,31 mg de me.

notice avant utilisation. Voie c
ors de la vue et de la portée de

Maphar
Bd Alkimia N° 6. Cl.
Sidi Bernoussi, Casablanca

EBIXA 10MG B28 CP PELL
P.P.V : 231,00 DH



- anticonvulsivants, ub
d'empêcher et de traite
- barbituriques (substanc
pour induire le somme
- agonistes dopaminerg
L-dopa et bromocriptin
- neuroleptiques (substanc