

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



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

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 Samia

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 Samia 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) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019


Adresses Mails utiles

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


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

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

| Dates des Actes | Natures des Actes | Nombre et Coefficient | Montant détaillé des Honoraires | Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|---|
| 29/05 2023 | CS | | 300 DA |  |

EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date | Montant de la Facture |
|--|----------|-----------------------|
|  | 29/05/23 | 73,110 |

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

| Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue | Date | Désignation des Coefficients | Montant des Honoraires |
|---|------|------------------------------|------------------------|
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

AUXILIAIRES MEDICAUX

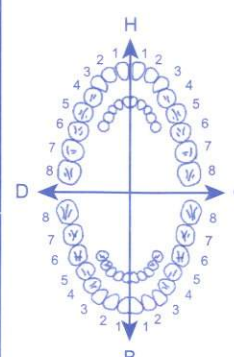
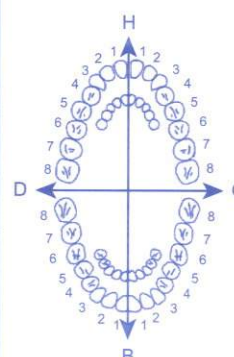
| Cachet et signature du Praticien | Date des Soins | Nombre | | | | Montant détaillé des Honoraires |
|----------------------------------|----------------|--------|----|----|----|---------------------------------|
| | | AM | PC | IM | IV | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |

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 CCEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> H 25533412 00000000 D </div> <div> 21433552 00000000 G 00000000 35533411 B </div> </div> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p> | | | CCEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> 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

مجمع المعراج، ملتقى شارع أنوال وشارع عبد المومن، الطابق الثاني، رقم 26، الدار البيضاء
Al Miaraj 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

NO-DEP® 50mg

Sertraline



B

30 Comprimés
sécher

LOT : 390
PER : MAI 2024
PPV : 126 DH 80

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.

... ytraline 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 :

lake, Dioxyde

FORMES E

NO-DEP 50

CLASSE PH

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 linéolide) est contre-indiqué.
- La prise concomitante de pimozide est contre-indiquée.

NO-DEP® 50mg

Sertraline



B

30 Comprimés
sécher

LOT : 390
PER : MAI 2024
PPV : 126 DH 80

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.

... ytraline 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 :

lake, Dioxyde

FORMES

NO-DEP 50

CLASSE PH

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 linéolide) est contre-indiqué.
- La prise concomitante de pimozide est contre-indiquée.

PRISDAL* 1mg/ml
Bouteille 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 à 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 votre 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- Qu'est-ce 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 les 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 pharmacologique et type d'actif :

Code ATC : N05XA08
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 infondée, ou vous sentir courus.

- L'épisode maniaque, où vous pouvez vous sentir très 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 schizophrénie à court terme (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante chez les personnes présentant une maladie d'Alzheimer qui peuvent nuire à elles-mêmes ou aux 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 risperidone, 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 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. PRISDAL* 1 mg/ml, solution buvable peut entraîner une baisse de la tension artérielle. Votre dose pourrait nécessiter une adaptation.

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

- 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 réaction musculaire, une transpiration, ou un état de conscience diminué.

- Médicaments qui peuvent changer l'activité électrique de votre cœur, les médicaments contre le paludisme, les problèmes de rythme cardiaque (arrhythmies), certains antidiabétiques 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 augmentée. PRISDAL* 1 mg/ml, solution buvable.

- Médicaments de la maladie de Parkinson (par exemple l'halopéridol).

- Médicaments augmentant l'activité du système nerveux central (psychostimulants, tels que la méthylphénidate).

- Comprimés facilitant l'élimination des urines (diurétiques) utilisés dans les problèmes cardiaques ou les gonflements de certains parties de votre corps dus à une accumulation de quantités trop importantes d'eau (par exemple l'œdème ou l'hypertension). PRISDAL* 1 mg/ml, solution buvable peut entraîner une augmentation du risque d'accident vasculaire cérébral ou de décès chez les personnes âgées dépendantes.

- Les médicaments suivants peuvent diminuer l'effet de la risperidone :

- Rifampicine (un médicament pour traiter certaines infections).

- Carbamazépine, phénytoïne (médicaments de l'épilepsie).

- Phénobarbital.

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

- Les médicaments suivants peuvent augmenter l'effet de la risperidone :

- Quinidine (utilisée dans certains types de maladie du cœur).

- Andipresse (un médicament pour traiter certaines infections).

- Médicaments appelés bêta-bloquants utilisés pour traiter une tension artérielle élevée.

- Phénothiazines (médicaments utilisés dans le traitement des psychoses ou pour calmer).

- Cimetidine, ranitidine (qui bloquent l'acidité de l'estomac).

- Itinazone et kétoconazole (médicaments pour le traitement des infections fongiques).

- Certains médicaments utilisés dans le traitement du VIH-SIDA, comme le ritonavir.

- Vinpocetine, un médicament utilisé pour traiter l'hypertension artérielle et/ou une maladie cardiaque.

- Sertaline 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 risperidone.

- 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.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

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

- Les symptômes suivants peuvent apparaître chez les nouveau-nés dont les mères ont utilisé la risperidone, durant le dernier trimestre (les trois derniers mois de leur grossesse) : tremblement, raideur et/ou faiblesse musculaire, endormissement, agitation, problème de respiration et difficultés à s'alimenter. Si votre bébé développe l'un de ces symptômes, vous devez contacter votre médecin.

- PRISDAL* peut augmenter votre taux d'une hormone appelée « prolactine » qui peut avoir un impact sur la fertilité.

Sportifs

Sans objet.

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

Des sensations de vertige, une fatigue ou des problèmes de vision peuvent survenir au cours du traitement par PRISDAL* 1 mg/ml, solution buvable ou l'utilisation des machines avant d'avoir parlé avec votre médecin.

Mentions relatives aux excipients à effet notoire :

Sans objet.

3- COMMENT PRENDRE PRISDAL* 1 mg/ml, SOLUTION BUVALE ?

INDICATION POUR UN 800 mg

Prenez ce médicament 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 :

Voir ci-dessus.

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.

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 marcher, 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 oubliez de prendre une dose, prenez-la dès que vous 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.

Mécanisme, si méconnu, d'un risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre PRISDAL* 1 mg/ml, solution buvable :

Vous ne devez pas arrêter 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 poologue pourra éventuellement diminuer sa prise sur plusieurs jours.

Si vous avez d'autres questions, parlez-en à votre médecin.

4- QUELS SONT LES EFFETS

Comme tous les médicaments, PRISDAL* 1 mg/ml, solution buvable a des effets indésirables, mais ils ne sont pas toujours graves.

- Vous avez une démence et/ou une soudaine faiblesse, raideur, surtout d'un côté.

- Présentez une dystonie, vous ne pouvez pas contrôler vos muscles ou vos bras, vous ne pouvez pas contrôler vos mouvements et/ou votre langue.

- Présentez des hallucinations.

- Présentez des convulsions.

- Présentez des symptômes qui peuvent se développer.

- Présentez des symptômes qui peuvent se développer.

- Présentez des symptômes qui peuvent se développer.

- Présentez des symptômes qui peuvent se développer.

- Présentez des symptômes qui peuvent se développer.

- Présentez des symptômes qui peuvent se développer.

- Présentez des symptômes qui peuvent se développer.

- Présentez des symptômes qui peuvent se développer.

- Présentez des symptômes qui peuvent se développer.

- Présentez des symptômes qui peuvent se développer.

- Présentez des symptômes qui peuvent se développer.

- Présentez des symptômes qui peuvent se développer.

- Présentez des symptômes qui peuvent se développer.

- Présentez des symptômes qui peuvent se développer.

- Présentez des symptômes qui peuvent se développer.

larmes, rougeur des yeux

- Sensation de tournoiement (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 électrocardiogramme 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 peuvent PRISDAL* 1 mg/ml, solution buvable peuvent se sentir faibles, mais si vous avez des problèmes, ils 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, maux de gorge, troubles des voies respiratoires
- Infection de l'estomac ou des intestins, incontinence, selles très dures, difficultés à avaler, flatulences
- Urticaire, démangeaison, perte de conscience, épaississement de la peau, eczéma, sécheresse cutanée, décoloration de la peau, acné, démangeaison squameuse du cuir chevelu ou de la peau, troubles cutanés, lésions cutanées
- Augmentation des CPK (enzyme phosphokinase dans votre sang, enzyme qui est parfois libérée lors de rupture musculaire)
- Posture anormale, raideur articulaire, enflure des articulations, faiblesse musculaire, douleur au cou
- Envies fréquentes d'uriner, incapacité à uriner, douleur en urinant
- Dysfonctionnement érectile, trouble de l'éjaculation
- Pertes de sang, absence de menstruation ou autres problèmes avec vos règles (chez la femme)
- Développement des seins chez les hommes, accumulation de lait au niveau des seins, dysfonctionnement sexuel, douleur mammaire, ginecologie mammaire, écoulement vaginal
- Gonflement du visage, de la bouche, des yeux ou des lèvres
- Fissures, augmentation de la sensibilité du corps
- Changement dans votre façon de marcher
- 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 SGPT (une enzyme hépatique appelée gamma-glutamyltransférase) dans votre sang, augmentation des enzymes du foie de votre sang
- Douleur liée à l'administration

Ne prenez pas plus de 16 mg par jour, sauf avis contraire de votre médecin.

Ne prenez pas plus de 16 mg par jour, sauf avis contraire de votre médecin.

Ne prenez pas plus de 16 mg par jour, sauf avis contraire de votre médecin.

Ne prenez pas plus de 16 mg par jour, sauf avis contraire de votre médecin.

Ne prenez pas plus de 16 mg par jour, sauf avis contraire de votre médecin.

Ne prenez pas plus de 16 mg par jour, sauf avis contraire de votre médecin.

Ne prenez pas plus de 16 mg par jour, sauf avis contraire de votre médecin.

Ne prenez pas plus de 16 mg par jour, sauf avis contraire de votre médecin.

Ne prenez pas plus de 16 mg par jour, sauf avis contraire de votre médecin.

Ne prenez pas plus de 16 mg par jour, sauf avis contraire de votre médecin.

Ne prenez pas plus de 16 mg par jour, sauf avis contraire de votre médecin.

Ne prenez pas plus de 16 mg par jour, sauf avis contraire de votre médecin.

Ne prenez pas plus de 16 mg par jour, sauf avis contraire de votre médecin.

Ne prenez pas plus de 16 mg par jour, sauf avis contraire de votre médecin.

Ne prenez pas plus de 16 mg par jour, sauf avis contraire de votre médecin.

Ne prenez pas plus de 16 mg par jour, sauf avis contraire de votre médecin.

Ne prenez pas plus de 16 mg par jour, sauf avis contraire de votre médecin.

Ne prenez pas plus de 16 mg par jour, sauf avis contraire de votre médecin.

Ne prenez pas plus de 16 mg par jour, sauf avis contraire de votre médecin.

Ne prenez pas plus de 16 mg par jour, sauf avis contraire de votre médecin.

Ne prenez pas plus de 16 mg par jour, sauf avis contraire de votre médecin.

Ne prenez pas plus de 16 mg par jour, sauf avis contraire de votre médecin.

Ne prenez pas plus de 16 mg par jour, sauf avis contraire de votre médecin.

Ne prenez pas plus de 16 mg par jour, sauf avis contraire de votre médecin.



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

PRISDAL* 1 mg/ml, solution buvable
Risperidone

MA-109-22-10-13401 MZ

Notice: Information de l'utilisateur

Ebixa® 10 mg c

Chlorhydrate de mémantine

Veuillez 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

nt à 8,31 mg de me.

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

Maphar
Bd Alkimia N° 6, Ch.
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