

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 : 10558 Société : R.A.M

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

MESSAS Med

175289

Date de naissance :

Adresse :

Tél. 0661472113

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

YOUSSEF MOH!
Psychiatre - Psychothérapeute
5, Bd. Mohamid V Lot Al Yousr 1
1er Etage 26100 - Berrechid
Tél. 0522 33 66 11 Gsm 0662 47 15 92

09 AOUT 2023

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

SIRIF FATHI Age : 1963

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Psych

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 :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE 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
09 AVRIL 2023	3	CNTG	300,00	R. YOUSSEF MOH psychiatre - Psychothérapeute 3, Bd. Mohamad V Lot Al Youssef er Etage 26100 Berrechid Tl. 0522 38 68 11 Gsm 062 47 15

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 Pharmacie SHAM 3 ^e étage des FAR EL BÉCHAR 2255 33 68 12 N° 27 Béchar INPE	09/08/2023	673,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est tenu 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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553

(Création, remont, adjonction)

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Youssef MOHI

Psychiatre-Psychothérapeute

Ex-Directeur de l'Hôpital Psychiatrique de Berrechid

Consultation sur rendez-vous

I.N.P. : 061 01 19 53



061 01 19 53

الدكتور يوسف موهي

أخصائي في الطب النفسي والعلاج النفسي

المدير السابق بمستشفى الأمراض العقلية ببرشيد

بالموعد



ORDONNANCE

Nom : SINIF

THATHIA

le : 09 AOUT 2023 / 100

$$148,30 \times 4 = 593,20$$



~~Pris Dts~~ ~~75~~

206

~~13,30 x 6~~ 0 - 0 - 1
~~= 79,80~~ Arbaie ~~75~~

Pharmacie SIHAM - لیت سهام
N 27 Bd. des FAR El Wahha
Berrechid - Tel. 0522 33 68 68
INPE : 062053970

1 - 0 - 0

El. (04) 90 60 00

Pharmacie SIHAM - صيدلية سهام
N 27 Bd. des FAR El Wahha
Berrechid - Tel. 0522 33 68 68
INPE : 062053970

Dr. YOUSSEF MOHI
Psychiatre Psychothérapeute
5, Bd. Mohamed V Lot At Youssef
Etage 26100 - Berrechid
tel. 0522 33 66 11 Gsm 0662 47 15 92

Le. 06.12.2023 à 12H

15 Bd Mohamed V Lot Yousr, 1er étage
26120 Berrechid - à côté de la CNSS

+212 (0) 5 22 33 66 11 • +212 (0) 6 62 47 15 92 • cabinetdrmohi@gmail.com

15 شارع محمد الخامس تجزئة اليسر الطابق 1

26120 برشيد - قرب الصندوق الوطني للضمان الاجتماعي

Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI

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 rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE ARTANE 5 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique : ANTIPARKINSONIEN ANTICHLINERGIQUE - code ATC : N04AA01

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ARTANE 5 mg, comprimé ?

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

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

Ne prenez jamais ARTANE 5 mg, comprimé dans les cas suivants :

si vous êtes allergique au chlorhydrate de trihexyphénidyle ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- si vous êtes allergique au blé, en raison de la présence d'amidon de blé.

Avertissements et précautions

- Des perturbations psychiques peuvent survenir : dans les cas avertir votre médecin.
- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave)
- ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

Autres médicaments et ARTANE 5 mg, comprimé

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse, AllaITEMENT et fertilité

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

AllaITEMENT

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDE L'AVIS À VOTRE MEDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MÉDICAMENT.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la vision ou l'attention, rendant la conduite des véhicules dangereuse.

ARTANE 5mg, comprimé contient du lactose (140,7 mg par comprimé) et de l'amidon de blé (gluten).

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient une très faible teneur en gluten (provenant de l'amidon de blé) et est donc peu susceptible d'entraîner

Un comprimé
microgramme
Si vous avez
coeliaque),
rubrique 6
3. COMMU
Posologie

ARTANE 5 MG
CP B20
P.P.V : 13DH30
6 118000 060314



maladie
ent (voi
imé ?).

La posologie est variable et doit être adaptée à l'intensité

Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI

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 rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE ARTANE 5 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique : ANTIPARKINSONIEN ANTICHOLINERGIQUE - code ATC : N04AA01

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ARTANE 5 mg, comprimé ?

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

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

Ne prenez jamais ARTANE 5 mg, comprimé dans les cas suivants :

si vous êtes allergique au chlorhydrate de trihexyphénidyle ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- si vous êtes allergique au blé, en raison de la présence d'amidon de blé.

Avertissements et précautions

- Des perturbations psychiques peuvent survenir : dans les cas avertir votre médecin.
- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave)
- ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

Autres médicaments et ARTANE 5 mg, comprimé

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse, AllaITEMENT et fertilité

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

AllaITEMENT

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDE L'AVIS À VOTRE MEDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MÉDICAMENT.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la vision ou l'attention, rendant la conduite des véhicules dangereuse.

ARTANE 5mg, comprimé contient du lactose (140,7 mg par comprimé) et de l'amidon de blé (gluten).

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient une très faible teneur en gluten (provenant de l'amidon de blé) et est donc peu susceptible d'entraîner

Un comprimé
microgramme
Si vous avez
coeliaque),
rubrique 6
3. COMMU
Posologie

ARTANE 5 MG
CP B20
P.P.V : 13DH30
6 118000 060314



maladie
ent (voi
imé ?).
16 ?

La posologie est variable et doit être adaptée à l'intensité

Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI

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 rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE ARTANE 5 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique : ANTIPARKINSONIEN ANTICHLINERGIQUE - code ATC : N04AA01

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ARTANE 5 mg, comprimé ?

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

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

Ne prenez jamais ARTANE 5 mg, comprimé dans les cas suivants :

si vous êtes allergique au chlorhydrate de trihexyphénidyle ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- si vous êtes allergique au blé, en raison de la présence d'amidon de blé.

Avertissements et précautions

- Des perturbations psychiques peuvent survenir : dans les cas avertir votre médecin.
- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave)
- ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

Autres médicaments et ARTANE 5 mg, comprimé

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse, AllaITEMENT et fertilité

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

AllaITEMENT

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDE L'AVIS À VOTRE MEDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MÉDICAMENT.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la vision ou l'attention, rendant la conduite des véhicules dangereuse.

ARTANE 5mg, comprimé contient du lactose (140,7 mg par comprimé) et de l'amidon de blé (gluten).

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient une très faible teneur en gluten (provenant de l'amidon de blé) et est donc peu susceptible d'entraîner

Un comprimé
microgramme
Si vous avez
coeliaque),
rubrique 6
3. COMMU
Posologie

ARTANE 5 MG
CP B20
P.P.V : 13DH30
6 118000 060314



maladie
ent (voi
imé ?).
16 ?

La posologie est variable et doit être adaptée à l'intensité

Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI

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 rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE ARTANE 5 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique : ANTIPARKINSONIEN ANTICHLINERGIQUE - code ATC : N04AA01

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ARTANE 5 mg, comprimé ?

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

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

Ne prenez jamais ARTANE 5 mg, comprimé dans les cas suivants :

si vous êtes allergique au chlorhydrate de trihexyphénidyle ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- si vous êtes allergique au blé, en raison de la présence d'amidon de blé.

Avertissements et précautions

- Des perturbations psychiques peuvent survenir : dans les cas avertir votre médecin.
- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave)
- ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

Autres médicaments et ARTANE 5 mg, comprimé

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse, AllaITEMENT et fertilité

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

AllaITEMENT

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDE L'AVIS À VOTRE MEDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MÉDICAMENT.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la vision ou l'attention, rendant la conduite des véhicules dangereuse.

ARTANE 5mg, comprimé contient du lactose (140,7 mg par comprimé) et de l'amidon de blé (gluten).

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient une très faible teneur en gluten (provenant de l'amidon de blé) et est donc peu susceptible d'entraîner

Un comprimé
microgramme
Si vous avez
coeliaque),
rubrique 6
3. COMMU
Posologie

ARTANE 5 MG
CP B20
P.P.V : 13DH30
6 118000 060314



maladie
ent (voi
imé ?).
16 ?

La posologie est variable et doit être adaptée à l'intensité

Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI

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 rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE ARTANE 5 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique : ANTIPARKINSONIEN ANTICHLINERGIQUE - code ATC : N04AA01

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ARTANE 5 mg, comprimé ?

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

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

Ne prenez jamais ARTANE 5 mg, comprimé dans les cas suivants :

si vous êtes allergique au chlorhydrate de trihexyphénidyle ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- si vous êtes allergique au blé, en raison de la présence d'amidon de blé.

Avertissements et précautions

- Des perturbations psychiques peuvent survenir : dans les cas avertir votre médecin.
- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave)
- ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

Autres médicaments et ARTANE 5 mg, comprimé

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse, AllaITEMENT et fertilité

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

AllaITEMENT

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDE L'AVIS À VOTRE MEDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MÉDICAMENT.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la vision ou l'attention, rendant la conduite des véhicules dangereuse.

ARTANE 5mg, comprimé contient du lactose (140,7 mg par comprimé) et de l'amidon de blé (gluten).

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient une très faible teneur en gluten (provenant de l'amidon de blé) et est donc peu susceptible d'entraîner

Un comprimé
microgramme
Si vous avez
coeliaque),
rubrique 6
3. COMMU
Posologie

ARTANE 5 MG
CP B20
P.P.V : 13DH30
6 118000 060314



maladie
ent (voi
imé ?).
16 ?

La posologie est variable et doit être adaptée à l'intensité

Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI

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 rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE ARTANE 5 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique : ANTIPARKINSONIEN ANTICHLINERGIQUE - code ATC : N04AA01

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ARTANE 5 mg, comprimé ?

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

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

Ne prenez jamais ARTANE 5 mg, comprimé dans les cas suivants :

si vous êtes allergique au chlorhydrate de trihexyphénidyle ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- si vous êtes allergique au blé, en raison de la présence d'amidon de blé.

Avertissements et précautions

- Des perturbations psychiques peuvent survenir : dans les cas avertir votre médecin.
- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave)
- ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

Autres médicaments et ARTANE 5 mg, comprimé

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse, AllaITEMENT et fertilité

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

AllaITEMENT

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDE L'AVIS À VOTRE MEDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MÉDICAMENT.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la vision ou l'attention, rendant la conduite des véhicules dangereuse.

ARTANE 5mg, comprimé contient du lactose (140,7 mg par comprimé) et de l'amidon de blé (gluten).

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Ce médicament contient une très faible teneur en gluten (provenant de l'amidon de blé) et est donc peu susceptible d'entraîner

Un comprimé
microgramme
Si vous avez
coeliaque),
rubrique 6
3. COMMU
Posologie

ARTANE 5 MG
CP B20
P.P.V : 13DH30
6 118000 060314



maladie
ent (voi
imé ?).
16 ?

La posologie est variable et doit être adaptée à l'intensité

PRISDAL®

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre 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 lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

PRISDAL®

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé

Rispéridone (DCI)	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: Opadray jaune (cp à 0,5 et 2 mg), Opadray orange (cp à 0,5 et 3 mg), Opadray blanc (cp à 1 mg), Opadray 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 MEDICAMENT ?

- 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 MEDICAMENT ?

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 MEDICAMENT 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'écoulement ou de la vision.
 - Tenir compte des propriétés alphabloquantes 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 prispisme peut survenir au cours du traitement par PRISDAL donc doit 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 prolaïctine, 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 dopaminergiques.
- 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, phénytoïne et phénobarbital (inducteurs du 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 verapamil, un inhibiteur du CYP3A4 et de la P-gp.

AFIN D'ÉVITER D'EMPLOIER PLUSIEURS MEDICAMENTS QU'ENSEMBLE, DEMANDER CONSEIL MÉDECIN OU A VOTRE

d) GROSSESSE ET ALLAITEMENT : PRISDAL ne saut en cas de nécessité cours de la grossesse.

Allaientement : les avantages pour l'enfant doivent être évalués des risques potentiels pour l'enfant.

DE DEMANDER CONSEIL PHARMACIEN AVANT D'EMPLOIER.

e) CONDUCTEURS ET PILOTES : PRISDAL peut avoir un effet déroutant et à conduire et à utiliser des machines.

Le système nerveux et la vision peuvent être modifiés et il est recommandé d'être informé de ne pas conduire ou de ne pas utiliser les machines.

4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

a) POSOLOGIE USUELLE

• Schizophrénie :

Adulte : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg maintenue inchangée, ou à augmenter de 4 mg par jour, jusqu'à ce que le patient bénéfice de 4 à 6 mg. Chez certains patients, la posologie peut être de 8 mg/jour. Les posologies de plus de 8 mg/jour doivent être évaluées aux posologiques supérieures aux posologiques recommandées.

ISDAL

ENTRE
TEMATI-
VOTRE

LOT 001456

EXP 01/26

PPV 148DH30

VOTRE

imprimé pelliculé

PRISDAL® 2 mg

30 comprimés pelliculés



6 118001 250967

PRISDAL®

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre 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 lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

PRISDAL®

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé

Rispéridone (DCI)	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: Opadray jaune (cp à 0,5 et 2 mg), Opadray orange (cp à 0,5 et 3 mg), Opadray blanc (cp à 1 mg), Opadray 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 MEDICAMENT ?

- 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 MEDICAMENT ?

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 MEDICAMENT 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'écoulement ou de la vision.
 - Tenir compte des propriétés alphabloquantes 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 prispisme peut survenir au cours du traitement par PRISDAL donc doit 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 prolaïctine, 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 dopaminergiques.
- 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, phénytoïne et phénobarbital (inducteurs du 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 verapamil, un inhibiteur du CYP3A4 et de la P-gp.

AFIN D'ÉVITER D'EMPLOIER PLUSIEURS MEDICAMENTS QU'ENSEMBLE, DEMANDER CONSEIL MÉDECIN OU A VOTRE

d) GROSSESSE ET ALLAITEMENT : PRISDAL ne saut en cas de nécessité cours de la grossesse.

Allaientement : les avantages pour l'enfant doivent être évalués des risques potentiels pour l'enfant. DEMANDER CONSEIL PHARMACIEN AVANT.

e) CONDUCTEURS ET PILOTES : PRISDAL peut avoir un effet à conduire et à utiliser des machines.

Le patient doit être informé de ne pas conduire et de ne pas utiliser les machines si le médicament a un effet sur la vision ou si le patient a des difficultés à conduire et à utiliser des machines.

4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

a) POSOLOGIE USUELLE

• Schizophrénie :

Adulte : PRISDAL peut être débuté le traitement par 2 mg maintenue inchangée, ou à augmenter de 4 mg par jour, jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice. Les posologies de plus de 8 mg/jour sont recommandées.

• Diabète de type 2 : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Hypertension : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Insomnie : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Hypotension : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Toux : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

• Convulsions : PRISDAL peut être débute le traitement par 2 mg/jour, puis augmenter de 4 mg/jour jusqu'à ce que le patient obtienne un bénéfice.

PRISDAL®

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre 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 lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

PRISDAL®

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé

Rispéridone (DCI)	0,5 mg
		ou 1 mg
		ou 2 mg
		ou 3 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 MEDICAMENT ?

- 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 MEDICAMENT ?

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 MEDICAMENT 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 soudaines au niveau du visage, des bras ou des jambes, troubles de l'écoulement ou de la vision.
 - Tenir compte des propriétés alphabloquantes 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 prispisme peut survenir au cours du traitement par PRISDAL donc doit 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 prolaïctine, 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 dopaminergiques.
- 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, phénytoïne et phénobarbital (inducteurs du 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 verapamil, un inhibiteur du CYP3A4 et de la P-gp.

AFIN D'ÉVITER D'EMPLOIER PLUSIEURS MEDICAMENTS QU'ENSEMBLE, DEMANDER CONSEIL MÉDECIN OU A VOTRE

d) GROSSESSE ET A LA Grossesse : PRISDAL ne saut en cas de nécessité cours de la grossesse.

Attention : les avantages de la grossesse doivent être évalués des risques potentiels pour l'enfant. DEMANDER CONSEIL PHARMACIEN AVANT.

e) CONDUCTEURS ET AUTRE :

PRISDAL peut avoir un effet dérégulé et à utiliser des médicaments et la vie quotidienne être informés de ne pas prendre ce que leur sensibilité individuelle.

4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

a) POSOLOGIE USUELLE

• Schizophrénie :

Adulte : PRISDAL peut être débuté le traitement par 2 mg maintenue inchangée, ou à moitié des patients bénéficiant entre 4 et 6 mg. Chez certains, dose initiale et d'entretien. Les posologies de plus de supérieure aux posologiques augmentation de l'incidence des symptômes extrapyramidaux, sécurité d'emploi de posologies supérieures à 16 mg/jour n'a pas été évaluée, et elles ne sont donc pas recommandées.

ISDAL ENTRE
TEMATIQUE
VOTRE

ne LOT 001456

EXP 01/26

PPV 148DH30

VOTRE

prisDAL®

500 comprimés pelliculés

PRISDAL® 2 mg

30 comprimés pelliculés

6 118001 250967

Barcode