

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



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

Déclaration de Maladie

M22- 0055168

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6233 Société : Fam -

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : LAMNASOUZ ABDELRAZAK

Date de naissance : 29.11.58

Adresse : BORDJ BOULEVARD EL ANASSER CASABLANCA

Tél. : 0662800924 Total des frais engagés : 1105,7 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 11/09/2022

Nom et prénom du malade : LAMNASOUZ ABDELRAZAK

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

Nature de la maladie : Le malade - Edouard Belmar (Hypertension)

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 : 01 / 10 / 23

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
11/09/23	C	-	200,00	Dr. Soumaya S. El Bouachia Médecin Généraliste 155, Bd. Zerktouni - Casablanca Tél: 05 22 36 35 30
26/09/23	C	-	605,70	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

PHARMACIE EL EN ROCK
Dr. Hanan EL BOUCHIA
4, Avenue Coté d'Emetouda résidence
Majestic B M-1 Ain Diab - Casablanca
Tel.: 05 22 36 35 30

11/09/23 905,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

A M P C I M I V

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

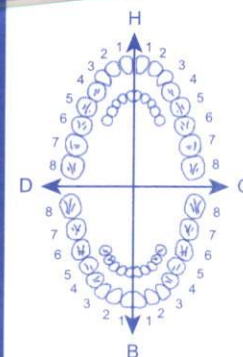
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

Coefficient



Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE

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

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Casablanca, Le :

11/09/93

LANNABOUAR, Abdelkader

2700 - Aliwan 50

m. U. d Mo.

(S.V)

713042

PHARMACIE EDEN ROUGE
Dr. Hanan HABOUCHA
4, Avenue Côte d'Emmanuelle Résidence
Majestic M-1 Ain Diab - Casa
Tél.: 05 22 36 35 30

Yanaka

m. U.

(S.V)

3090

Parasha

(S.V)

Dr. Soumaya SAATI
Medecine Générale
155, Bd. Zerkouni - Bouarfa
2ème Etage - Casablanca
Tél.: 05 22 27 13 00

Extra Rag

(S.V)

134,60 x3 Abotwyl (S.V.)

29,10 x3 Doliprane 600 (S.V.)

1,8, 12 (S.V.)

155, Bd. Zerkouni - Bourgogne
2ème Etage - Casablanca
Tél: 05 22 36 35 30

XOR 20 (S.V.)

908, 70

PHARMACIE EDEN ROCK

Dr. Hanan HABOUCHA
 4, Avenue Côté d'Émeraude résidence
 Majestic B M-1 Ain Diab - Casa
 Tél.: 05 22 36 35 30

tanakan 40mg

Ginkgo (extrait sec de)

Comprimé enrobé

1. QU'EST-CE QUE C'EST UN COMPRIMÉ ENROBÉ ET DANS QUELLE CLASSE PHARMACOLOGIQUE SE CLASSIFIE-T-IL ?

Classe pharmacologique :

de la démence -

Médicament à base de

traitement symptomatique

du sujet âgé (en l'absence de

l'exception de troubles secondaires

troubles secondaires

dépression ou à

2. QUELLES SONT LES INDICATIONS ?

CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER LE

comprimé enrobé :

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à

certaines sucres, contactez-le avant de prendre ce

médicament.

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé

• si vous êtes allergique au ginkgo ou à l'un des autres

composants contenus dans ce médicament,

mentionnés dans la rubrique 6.

• si vous êtes enceinte.

Avertissements et précautions

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les

patients présentant une intolérance au galactose, un

déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de

malabsorption du glucose ou du galactose (maladies

héréditaires rares).

En raison du risque d'accroissement des saignements

en présence de préparations à base de ginkgo, arrêtez

ce médicament 3 à 4 jours avant tout acte chirurgical.

L'utilisation concomitante de ce médicament avec

l'efavirenz est déconseillée.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre

TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé .

• Si vous avez des prédispositions à saigner (terrain

71,30

tanakan 40mg

Ginkgo (extrait sec de)

Comprimé enrobé

1. QU'EST-CE QU'UN COMPRIMÉ ENROBÉ ET DANS QUELLE CLASSE PHARMACOLOGIQUE SE CLASSIFIE-T-IL ?

Classe pharmacologique :
de la démence -

Médicament à but thérapeutique :
traitement symptomatique

Indication :
du sujet âgé (en l'absence de troubles secondaires)

Contre-indications :
troubles secondaires

Effets secondaires :
dépression ou à l'arrêt du traitement

2. QUELLES SONT LES PRÉCAUTIONS D'USAGE ?

Consignes à l'usage :
CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER

Précautions d'usage :
comprimé enrobé

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

Ne prenez jamais TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé

- si vous êtes allergique au ginkgo ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

- si vous êtes enceinte.

Avertissements et précautions

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

En raison du risque d'accroissement des saignements en présence de préparations à base de ginkgo, arrêtez ce médicament 3 à 4 jours avant tout acte chirurgical.

L'utilisation concomitante de ce médicament avec l'efavirenz est déconseillée.

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre TANAKAN 40 mg, comprimé enrobé.

- Si vous avez des prédispositions à saigner (terrain

PPV 290410
PER 06 / 25
LOT M2009

29 MO

Précautions : adressez-vous à votre médecin pour prendre Dolifen® 600 mg.

Les anti-inflammatoires/antidouleurs tels que l'ibuprofène pour un risque légèrement accru de crise cardiaque ou d'accident vasculaire particulier en cas d'utilisation de doses élevées. Ne dépassez pas les doses de traitement recommandées.

Veillez discuter du traitement avec votre médecin ou pharmacien Dolifen® si vous :

- Souffrez de problèmes cardiaques, y compris insuffisance cardiaque, si vous avez eu une crise cardiaque, un pontage coronarien, une artérite périphérique, ou tout type d'accident vasculaire cérébral (y compris un accident ischémique transitoire « AIT ») ;
- Présentez une tension artérielle élevée, un diabète, un cholestérol élevé, une maladie familiale de maladie cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, ou une maladie rénale ;
- Souffrez d'un lupus érythémateux systémique (LES, parfois appelé maladie du tissu conjonctif) ;
- Souffrez de certains troubles héréditaires de la formation du sang (y compris une anémie aiguë intermittente) ; présentez une altération du fonctionnement du foie ; venez de subir une intervention chirurgicale majeure ; êtes traité avec d'autres substances ; souffrez de rhume des foins, de polypes nasaux, de bronchites respiratoires chroniques obstructifs car il existe alors un risque accru de réactions allergiques. Ces réactions allergiques peuvent se présenter sous la forme d'asthme (asthme associé aux analgésiques), de gonflement de la gorge (œdème de Quincke) ou d'urticaire.

Patients âgés : chez les patients âgés, les effets secondaires sont plus fréquents. L'utilisation d'AINS. En particulier, des saignements gastro-intestinaux, une perforation pouvant parfois mettre la vie en danger.

Si vous avez déjà présenté des effets secondaires touchant le système digestif, en particulier si vous êtes âgé(e), vous devez signaler tout effet inhabituel (particulièrement un saignement gastro-intestinal), au médecin avant de commencer le traitement. Il convient d'être prudent si vous prenez d'autres médicaments susceptibles d'augmenter le risque d'ulcères ou de saignements, tels que des corticostéroïdes par voie orale, des anticoagulants, des inhibiteurs de la recapture de la sérotonine ou des antiplaquettaires.

Vous devez arrêter le traitement et consulter un médecin si vous présentez des saignements ou des ulcères gastro-intestinaux pendant le traitement. Les AINS doivent être utilisés avec précaution chez les patients présentant une maladie gastro-intestinale (colite ulcéreuse, maladie de Crohn) car ils peuvent s'aggraver.

Réactions cutanées : pendant le traitement par AINS, des réactions cutanées graves, certaines fatales, avec rougeurs et formation de vésicules, érythème exfoliatif, syndrome de Stevens-Johnson et nécrose épidermique (syndrome de Lyell ; voir rubrique 4) ont été très rarement rapportées. Le risque est plus élevé pour les patients semble tout particulièrement élevé en début de traitement. Vous devez arrêter de prendre Dolifen® 600 mg dès les premiers signes d'une réaction cutanée, de lésions des muqueuses ou tout autre signe d'allergie. Il est conseillé d'éviter de prendre Dolifen® 600 mg en cas de varicelle.

Autres remarques : très rarement, des réactions d'hypersensibilité (y compris un choc anaphylactique) ont été observées. Arrêtez immédiatement le traitement en cas de premiers signes d'une réaction d'hypersensibilité suite à la prise de Dolifen® et prévenez immédiatement votre médecin.

L'ibuprofène peut temporairement inhiber la fonction des plaquettes. Les patients atteints de troubles de la coagulation du sang doivent être surveillés. En cas d'administration prolongée de Dolifen® 600 mg, une surveillance des paramètres hépatiques, de la fonction rénale et de la formule sanguine est recommandée. Pendant le traitement par Dolifen® 600 mg, vous devez consulter votre médecin ou dentiste avant toute intervention chirurgicale. Le risque de saignement est accru chez les patients déshydratés, les patients prenant des diurétiques et inhibiteurs de l'enzyme de conversion.



PPV 290410
PER 06/25
LOT M2009

29 MO

Précautions : adressez-vous à votre médecin pour prendre Dolifen® 600 mg.

Les anti-inflammatoires/antidouleurs tels que l'ibuprofène pour un risque légèrement accru de crise cardiaque ou d'accident vasculaire particulier en cas d'utilisation de doses élevées. Ne dépassez pas les doses de traitement recommandées.

Veillez discuter du traitement avec votre médecin ou pharmacien. Dolifen® si vous :

- Souffrez de problèmes cardiaques, y compris insuffisance cardiaque, si vous avez eu une crise cardiaque, un pontage coronarien, une artérectomie périphérique, ou tout type d'accident vasculaire cérébral (y compris un accident ischémique transitoire « AIT ») ;
- Présentez une tension artérielle élevée, un diabète, un cholestérol élevé, une maladie cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, ou une maladie rénale ;
- Souffrez d'un lupus érythémateux systémique (LES, parfois appelé maladie du tissu conjonctif) ;
- Souffrez de certains troubles héréditaires de la formation du sang (y compris une anémie aiguë intermittente) ; présentez une altération du fonctionnement du foie ; venez de subir une intervention chirurgicale majeure ; êtes traité avec d'autres substances ; souffrez de rhume des foins, de polypes nasaux, de bronchites respiratoires chroniques obstructifs car il existe alors un risque accru de réactions allergiques. Ces réactions allergiques peuvent se présenter sous la forme d'asthme (asthme associé aux analgésiques), de gonflement de la gorge (œdème de Quincke) ou d'urticaire.

Patients âgés : chez les patients âgés, les effets secondaires sont plus fréquents. L'utilisation d'AINS. En particulier, des saignements gastro-intestinaux, une perforation pouvant parfois mettre la vie en danger.

Si vous avez déjà présenté des effets secondaires touchant le système digestif, en particulier si vous êtes âgé(e), vous devez signaler tout effet inhabituel (particulièrement un saignement gastro-intestinal), au médecin avant de commencer le traitement. Il convient d'être prudent si vous prenez d'autres médicaments susceptibles d'augmenter le risque d'ulcères ou de saignements, tels que des corticostéroïdes par voie orale, des anticoagulants, des inhibiteurs de la recapture de la sérotonine ou des antiplaquettaires.

Vous devez arrêter le traitement et consulter un médecin si vous présentez des saignements ou des ulcères gastro-intestinaux pendant le traitement. Les AINS doivent être utilisés avec précaution chez les patients présentant une maladie gastro-intestinale (colite ulcéreuse, maladie de Crohn) car ils peuvent s'aggraver.

Réactions cutanées : pendant le traitement par AINS, des réactions cutanées graves, certaines fatales, avec rougeurs et formation de vésicules, érythème exfoliatif, syndrome de Stevens-Johnson et nécrose épidermique (syndrome de Lyell ; voir rubrique 4) ont été très rarement rapportées. Le risque pour les patients semble tout particulièrement élevé en début de traitement, apparaissant, dans la majeure partie des cas, au cours du premier traitement. Vous devez arrêter de prendre Dolifen® 600 mg dès les premiers signes d'une réaction cutanée, de lésions des muqueuses ou tout autre signe d'allergie. Il est conseillé d'éviter de prendre Dolifen® 600 mg en cas de varicelle.

Autres remarques : très rarement, des réactions d'hypersensibilité (y compris choc anaphylactique) ont été observées. Arrêtez immédiatement le traitement en cas de premiers signes d'une réaction d'hypersensibilité suite à la prise de Dolifen® et prévenez immédiatement votre médecin.

L'ibuprofène peut temporairement inhiber la fonction des plaquettes. Les patients atteints de troubles de la coagulation du sang doivent être surveillés. En cas d'administration prolongée de Dolifen® 600 mg, une surveillance des paramètres hépatiques, de la fonction rénale et de la formule sanguine est recommandée. Pendant le traitement par Dolifen® 600 mg, vous devez consulter votre médecin ou dentiste avant toute intervention chirurgicale. Le risque de saignement est accru chez les patients déshydratés, les patients prenant des diurétiques et inhibiteurs de l'enzyme de conversion.



PPV 290410
PER 06 / 25
LOT M2009

29 MO

Précautions : adressez-vous à votre médecin pour prendre Dolifen® 600 mg.

Les anti-inflammatoires/antidouleurs tels que l'ibuprofène pour un risque légèrement accru de crise cardiaque ou d'accident vasculaire particulier en cas d'utilisation de doses élevées. Ne dépassez pas les doses de traitement recommandées.

Veillez discuter du traitement avec votre médecin ou pharmacien Dolifen® si vous :

- Souffrez de problèmes cardiaques, y compris insuffisance cardiaque, si vous avez eu une crise cardiaque, un pontage coronarien, une artérite périphérique, ou tout type d'accident vasculaire cérébral (y compris un accident ischémique transitoire « AIT ») ;
- Présentez une tension artérielle élevée, un diabète, un cholestérol élevé, une maladie familiale de maladie cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral, ou une maladie rénale ;
- Souffrez d'un lupus érythémateux systémique (LES, parfois appelé maladie du tissu conjonctif) ;
- Souffrez de certains troubles héréditaires de la formation du sang (y compris une anémie aiguë intermittente) ; présentez une altération du fonctionnement du foie ; venez de subir une intervention chirurgicale majeure ; êtes traité avec d'autres substances ; souffrez de rhume des foins, de polypes nasaux, de maladies respiratoires chroniques obstructifs car il existe alors un risque accru de réactions allergiques. Ces réactions allergiques peuvent se présenter sous la forme d'asthme (asthme associé aux analgésiques), de gonflement de la gorge (œdème de Quincke) ou d'urticaire.

Patients âgés : chez les patients âgés, les effets secondaires sont plus fréquents. L'utilisation d'AINS. En particulier, des saignements gastro-intestinaux, une perforation pouvant parfois mettre la vie en danger.

Si vous avez déjà présenté des effets secondaires touchant le système digestif, en particulier si vous êtes âgé(e), vous devez signaler tout effet inhabituel (particulièrement un saignement gastro-intestinal), au médecin avant de commencer le traitement. Il convient d'être prudent si vous prenez d'autres médicaments susceptibles d'augmenter le risque d'ulcères ou de saignements, tels que des corticostéroïdes par voie orale, des anticoagulants, des inhibiteurs de la recapture de la sérotonine ou des antiplaquettaires.

Vous devez arrêter le traitement et consulter un médecin si vous présentez des saignements ou des ulcères gastro-intestinaux pendant le traitement. Les AINS doivent être utilisés avec précaution chez les patients présentant une maladie gastro-intestinale (colite ulcéreuse, maladie de Crohn) car ils peuvent s'aggraver.

Réactions cutanées : pendant le traitement par AINS, des réactions cutanées graves, certaines fatales, avec rougeurs et formation de vésicules, érythème exfoliatif, syndrome de Stevens-Johnson et nécrose épidermique (syndrome de Lyell ; voir rubrique 4) ont été très rarement rapportées. Le risque est plus élevé pour les patients semble tout particulièrement élevé en début de traitement. Vous devez arrêter de prendre Dolifen® 600 mg dès les premiers signes d'une réaction cutanée, de lésions des muqueuses ou tout autre signe d'allergie. Il est conseillé d'éviter de prendre Dolifen® 600 mg en cas de varicelle.

Autres remarques : très rarement, des réactions d'hypersensibilité (y compris un choc anaphylactique) ont été observées. Arrêtez immédiatement le traitement en cas de premiers signes d'une réaction d'hypersensibilité suite à la prise de Dolifen® et prévenez immédiatement votre médecin.

L'ibuprofène peut temporairement inhiber la fonction des plaquettes. Les patients atteints de troubles de la coagulation du sang doivent être surveillés. En cas d'administration prolongée de Dolifen® 600 mg, une surveillance des paramètres hépatiques, de la fonction rénale et de la formule sanguine est recommandée. Pendant le traitement par Dolifen® 600 mg, vous devez consulter votre médecin ou dentiste avant toute intervention chirurgicale. Le risque de saignement est accru chez les patients déshydratés, les patients prenant des diurétiques et inhibiteurs de l'enzyme de conversion.





NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés

Boîte de 60

Piracétam

LOT 224105 1
EXP 11 2026
PPV 134.80

Veillez lire attentivement l'intégral avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez besoin de plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre même si les symptômes identiques, cela pourrait aggraver sa situation.
- Si l'un des effets indésirables devient gênant, remarquez un effet indésirable non mentionné dans la notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS ES-IL INDICÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS IMPORTANTES À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
3. COMMENT PRENDRE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES POSSIBLES ?
5. COMMENT CONSERVER NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRES PSYCHOSTIMULANTS ET NOOTROPIQUES.

Ce médicament est indiqué dans les situations suivantes :

Chez l'adulte :

- le traitement d'appoint de troubles mineurs chroniques (cognitifs ou neurosensoriels) liés au vieillissement (à l'exclusion de la maladie d'Alzheimer et des autres démences);
- traitement symptomatique des vertiges.

Chez l'enfant de plus de 30 kg (soit à partir d'environ 9 ans) :

- la dyslexie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés dans les situations suivantes :

- allergie connue au piracétam, à un dérivé de la pyrrolidone ou à l'un des composants du médicament,
 - anomalie grave de la fonction des reins,
 - hémorragie cérébrale,
 - chorée de Huntington (aggravation des symptômes).
- Faites attention avec NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés :**

Mises en garde spéciales
Prévenir votre médecin :

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALIVAR® 50 mg, gélules

DCI : Sulpiride

Veillez lire attentivement l'intégralité du médicament car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
- d'autres, même en cas de symptômes.
- Si l'un des effets indésirables devient gênant, non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALIVAR® 50 mg, gélules ?
2. Quelles sont les informations à connaître ?
3. Comment prendre ALIVAR® 50 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALIVAR® 50 mg, gélules ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QU'ALIVAR® 50 MG, GÉLULES ?

• **Classe pharmaco-thérapeutique :**

ATC : N05AL01

Il appartient à la famille des benzamides.

• **Indications :**

Adultes : traitement symptomatique de courte durée de l'anxiété en cas d'échec des thérapies habituelles.

Enfant (de plus de 6 ans) : Troubles graves du comportement (agitation, automutilations, stéréotypies), notamment dans le cadre des syndromes autistiques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALIVAR® 50 MG, GÉLULES ?

- **Ne prenez jamais ALIVAR® 50 mg, gélules dans les cas suivants :**

- Hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit.
- Tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple (adénome hypophysaire à prolactine ou cancer du sein).
- Phéochromocytome (atteinte de la glande médullosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère).
- En association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens cabergoline et pramipexole (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation).

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

- **Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

• **Mises en garde spéciales :**

Si vous présentez un des cas suivants, veuillez en informer votre médecin avant de commencer le traitement par le ALIVAR® 50 mg, gélules :

- En cas d'apparition de fièvre inexpliquée, de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'interrompre le traitement et d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.
- Avant la prise de ce traitement et afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme. En effet, ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque.
- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral.
- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de

de prendre ce médicament.

Consultez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Si l'un des effets indésirables devient gênant, non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

3. Comment prendre ALIVAR® 50 mg, gélules ?

Prenez 50 mg, gélules, 2 fois par jour, avec ou sans nourriture.

EST-IL UTILISÉ ?

ALIVAR® 50 mg, gélules, est un médicament à usage oral.

• **Contre-indications :**

• **Précautions d'emploi :**

• **Effets indésirables :**

• **Interactions médicamenteuses :**

• **Autres informations :**

• **Mode d'emploi :**

• **Précautions d'emploi :**

• **Effets indésirables :**

• **Interactions médicamenteuses :**

• **Autres informations :**

• **Mode d'emploi :**

• **Précautions d'emploi :**

• **Effets indésirables :**

• **Interactions médicamenteuses :**

• **Autres informations :**

• **Mode d'emploi :**

• **Précautions d'emploi :**

• **Effets indésirables :**

• **Interactions médicamenteuses :**

• **Autres informations :**

• **Mode d'emploi :**

• **Précautions d'emploi :**

• **Effets indésirables :**

• **Interactions médicamenteuses :**

• **Autres informations :**

• **Mode d'emploi :**

• **Précautions d'emploi :**

• **Effets indésirables :**

• **Interactions médicamenteuses :**

• **Autres informations :**

• **Mode d'emploi :**