

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



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

Déclaration de Maladie

M23-0019847

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 11252 Société : RAM

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : NADIF YASSIR

Date de naissance : 1977/4/12

Adresse :

Tél : 06 21 77 22 86 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr Abdellah MAMOU
Neuro-psychiatre
38, Bd. Rachidi, Casablanca
Tél: 0522 47 60 00 / 0522 47 60 10
INP 091097436

Date de consultation : 25/12/2013

Nom et prénom du malade : NADIF YASSIR Age :

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Trouble neuro-psychique

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) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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

الدكتور عبد الله مامو

Docteur Abdellah MAMOU

NEURO - PSYCHIATRE

D.U. D'Angers

en expertise médicale

Ex. attaché des Hôpitaux de Paris

Médecin Expert auprès des Tribunaux



اختصاصي في الأمراض العقلية و النفسانية

حائز من جامعة أنجي على دبلوم

الخبرة الطبية

ملحق سابق بمستشفيات باريس

طبيب محلف لدى المحاكم

Casablanca, Le 25.12.23 الدار البيضاء في

Mr Tassir NADIF.

6800

x9

Synxox

N-10039

28/12/23

150.60

x5

Synxox

N-10040

28/12/23

11330

x5

Depakine en 500: 1/2

N-10041

28/12/23

1931,00

N-10041

28/12/23

Durée de Traitement 3 mois

R.D.V. le

Dr. A. MAMOU
NEUROPSYCHIATRE
Expert assermenté
38, Bd. Rachidi
Tél.: 05 22 47 60 00 / 10

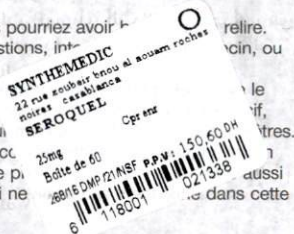
Notice : Information de l'utilisateur

Seroquel 25 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 300 mg comprimés pelliculés

quétiapine fumarate

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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 pharmacien, ou votre médecin.
- Ce médicament vous a été prescrit pour un trouble mental. Si vous ne le prenez pas à l'heure prescrite, ou si vous ne le prenez pas tous les jours, vous pouvez ressentir des effets indésirables. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre médecin, ou votre pharmacien, à tout effet indésirable qui ne figure pas dans cette notice.

**Que contient cette notice:**

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

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

Seroquel contient une substance qui s'appelle la quétiapine. Cette

Si vous arrêtez de prendre Seroquel

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

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels

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

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

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

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

Rare (affecte moins de 1 personne sur 1000):

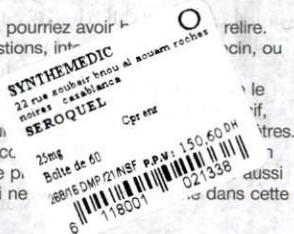
Notice : Information de l'utilisateur

Seroquel 25 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 300 mg comprimés pelliculés

quétiapine fumarate

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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 pharmacien, ou votre médecin.
- Ce médicament vous a été prescrit pour un trouble mental. Si vous ne le prenez pas à l'heure prescrite, ou si vous ne le prenez pas tous les jours, vous pouvez ressentir des effets indésirables. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre médecin, ou votre pharmacien, à tout effet indésirable qui ne figure pas dans cette notice.

**Que contient cette notice:**

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

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

Seroquel contient une substance qui s'appelle la quétiapine. Cette

Si vous arrêtez de prendre Seroquel

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

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels

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

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

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

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

Rare (affecte moins de 1 personne sur 1000):

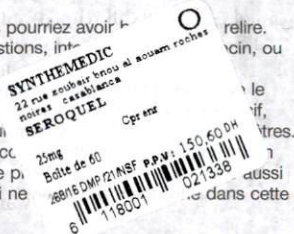
Notice : Information de l'utilisateur

Seroquel 25 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 300 mg comprimés pelliculés

quétiapine fumarate

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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 pharmacien, ou votre médecin.
- Ce médicament vous a été prescrit pour un trouble mental. Si vous ne le prenez pas à l'heure prescrite, ou si vous ne le prenez pas tous les jours, vous pouvez ressentir des effets indésirables. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre médecin, ou votre pharmacien, à tout effet indésirable qui ne figure pas dans cette notice.

**Que contient cette notice:**

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

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

Seroquel contient une substance qui s'appelle la quétiapine. Cette

Si vous arrêtez de prendre Seroquel

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

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels

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

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

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

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

Rare (affecte moins de 1 personne sur 1000):

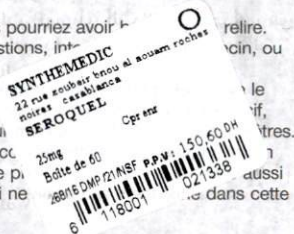
Notice : Information de l'utilisateur

Seroquel 25 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 300 mg comprimés pelliculés

quétiapine fumarate

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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 pharmacien, ou votre médecin.
- Ce médicament vous a été prescrit pour un trouble mental. Si vous ne le prenez pas à l'heure prescrite, ou si vous ne le prenez pas tous les jours, vous pouvez ressentir des effets indésirables. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre médecin, ou votre pharmacien, à tout effet indésirable qui ne figure pas dans cette notice.

**Que contient cette notice:**

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

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

Seroquel contient une substance qui s'appelle la quétiapine. Cette

Si vous arrêtez de prendre Seroquel

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

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels

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

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

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

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

Rare (affecte moins de 1 personne sur 1000):

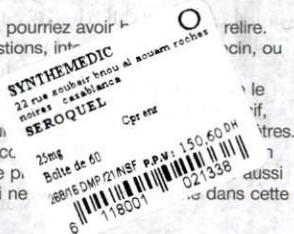
Notice : Information de l'utilisateur

Seroquel 25 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg, 300 mg comprimés pelliculés

quétiapine fumarate

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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 pharmacien, ou votre médecin.
- Ce médicament vous a été prescrit pour un trouble mental. Si vous ne le prenez pas à l'heure prescrite, ou si vous ne le prenez pas tous les jours, vous pouvez ressentir des effets indésirables. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre médecin, ou votre pharmacien, à tout effet indésirable qui ne figure pas dans cette notice.

**Que contient cette notice:**

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

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

Seroquel contient une substance qui s'appelle la quétiapine. Cette

Si vous arrêtez de prendre Seroquel

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

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

4. Quels sont les effets indésirables éventuels

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

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

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

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

Rare (affecte moins de 1 personne sur 1000):

INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Depakine® Chrono 500 mg,

comprimé pelliculé sécable à libération prolongée
acide valproïque et valproate de sodium

SANOFI

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez.

MISE EN GARDE

DEPAKINE CHRONO PEUT NUIRE GRAVEMENT A L'ENFANT A NAÎTRE S'IL EST PRIS PENDANT LA GROSSESSE.

Les enfants exposés *in utero* au valproate présentent un risque élevé de troubles graves du développement (intellectuel et moteur) et du comportement (jusqu'à 30 à 40 % des cas) et/ou de malformations (environ 10 % des cas).

Si vous êtes une fille, une adolescente, une femme en âge d'avoir des enfants :

- votre médecin spécialiste ne pourra pas vous prescrire de valproate, sauf en cas d'inefficacité ou d'absence d'autres traitements ;
- si aucun autre traitement ne sera prescrit et dispensé dans le cadre d'un programme de prévention de la grossesse, vous devrez éviter toute grossesse.

Si du valproate vous a été prescrit en âge d'avoir des enfants :

- utiliser au moins une fois par jour sans interruption, pendant le traitement par Depakine Chrono, cela avec vous mais vous devez suivre les conseils donnés à la rubrique 2 de cette notice.
- prendre rendez-vous en urgence avec votre médecin spécialiste si vous envisagez une grossesse ou pensez être enceinte.
- ne pas arrêter de prendre Depakine Chrono sans que votre médecin ne vous l'ait demandé ; cela pourrait aggraver votre maladie.

Assurez-vous d'avoir lu et compris la brochure d'information patiente et d'avoir signé le formulaire annuel d'accord de soins qui vous sera remis par votre médecin spécialiste expérimenté dans la prise en charge de l'épilepsie.

Demandez conseil à votre médecin ou pharmacien. Le qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Depakine Chrono
2. Quelles sont les informations à connaître sur Depakine Chrono
3. Comment prendre Depakine Chrono
4. Quels sont les effets indésirables
5. Comment conserver Depakine Chrono
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE DEPAKINE CHRONO UTILISE

Classe pharmacothérapeutique : ANTIÉPILEPTIQUES
Depakine Chrono appartient à une famille d'antiépileptiques.

Ce médicament est utilisé pour le traitement de l'épilepsie chez l'adulte et l'enfant de plus de 17 kg.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS IMPORTANTES POUR PRENDRE DEPAKINE CHRONO

Contre-indications :

Ne prenez jamais Depakine Chrono

- si vous êtes enceinte, sauf si votre médecin spécialiste vous a informé que l'épilepsie n'est efficace pour vous (conseils de votre médecin spécialiste et de la femme) ;
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants, si vous prenez un autre traitement de l'épilepsie ou si vous êtes capable de respecter les mesures de prévention pour éviter une grossesse (conseils de votre médecin spécialiste et de la femme) ;
- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous êtes allergique à un médicament contenant du valproate (divalproate, valproate) ;
- si vous avez une maladie du foie ;
- si vous ou un membre de votre famille avez une maladie grave notamment liée à la prise de médicaments (comme la porphyrie) ;
- si vous avez un problème génétique mitochondrial (par ex. le syndrome de Leigh) ;
- si vous avez un trouble du métabolisme du cycle de l'urée (voir rubrique 4) ;
- si vous prenez en même temps un médicament pour traiter la dépression).

INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Depakine® Chrono 500 mg,

comprimé pelliculé sécable à libération prolongée
acide valproïque et valproate de sodium

SANOFI

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez.

MISE EN GARDE

DEPAKINE CHRONO PEUT NUIRE GRAVEMENT A L'ENFANT A NAÎTRE S'IL EST PRIS PENDANT LA GROSSESSE.

Les enfants exposés *in utero* au valproate présentent un risque élevé de troubles graves du développement (intellectuel et moteur) et du comportement (jusqu'à 30 à 40 % des cas) et/ou de malformations (environ 10 % des cas).

Si vous êtes une fille, une adolescente, une femme en âge d'avoir des enfants :

- votre médecin spécialiste ne pourra pas vous prescrire de valproate, sauf en cas d'inefficacité ou d'absence d'autres traitements ;
- si aucun autre traitement ne sera prescrit et dispensé dans le cadre d'un programme de prévention de la grossesse, vous devrez éviter toute grossesse.

Si du valproate vous a été prescrit en âge d'avoir des enfants :

- utiliser au moins une fois par jour sans interruption, pendant le traitement par Depakine Chrono, cela avec vous mais vous devez suivre les conseils donnés à la rubrique 2 de cette notice.
- prendre rendez-vous en urgence avec votre médecin spécialiste si vous envisagez une grossesse ou pensez être enceinte.
- ne pas arrêter de prendre Depakine Chrono sans que votre médecin ne vous l'ait demandé ; cela pourrait aggraver votre maladie.

Assurez-vous d'avoir lu et compris la brochure d'information patiente et d'avoir signé le formulaire annuel d'accord de soins qui vous sera remis par votre médecin spécialiste expérimenté dans la prise en charge de l'épilepsie.

Demandez conseil à votre médecin ou pharmacien. Le qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Depakine Chrono
2. Quelles sont les informations à connaître sur Depakine Chrono
3. Comment prendre Depakine Chrono
4. Quels sont les effets indésirables
5. Comment conserver Depakine Chrono
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE DEPAKINE CHRONO UTILISE

Classe pharmacothérapeutique : ANTIÉPILEPTIQUES
Depakine Chrono appartient à une famille d'antiépileptiques.

Ce médicament est utilisé pour le traitement de l'épilepsie chez l'adulte et l'enfant de plus de 17 kg.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS IMPORTANTES POUR PRENDRE DEPAKINE CHRONO

Contre-indications :

Ne prenez jamais Depakine Chrono

- si vous êtes enceinte, sauf si votre médecin spécialiste vous a informé que l'épilepsie n'est efficace pour vous (conseils de femmes) ;
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants, si vous prenez un autre traitement de l'épilepsie ou si vous êtes capable de respecter les mesures de prévention pour éviter une grossesse (conseils de femmes) ;
- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous êtes allergique à un médicament contenant du valproate (divalproate, valproate) ;
- si vous avez une maladie du foie ;
- si vous ou un membre de votre famille avez une maladie grave notamment liée à la prise de médicaments (maladie du foie) ;
- si vous avez un problème génétique mitochondrial (par ex. le syndrome de Leigh) ;
- si vous avez un trouble du métabolisme du cycle de l'urée (voir rubrique 4) ;
- si vous prenez en même temps un médicament pour traiter la dépression).

INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Depakine® Chrono 500 mg,

comprimé pelliculé sécable à libération prolongée
acide valproïque et valproate de sodium

SANOFI

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez.

MISE EN GARDE

DEPAKINE CHRONO PEUT NUIRE GRAVEMENT A L'ENFANT A NAÎTRE S'IL EST PRIS PENDANT LA GROSSESSE.

Les enfants exposés *in utero* au valproate présentent un risque élevé de troubles graves du développement (intellectuel et moteur) et du comportement (jusqu'à 30 à 40 % des cas) et/ou de malformations (environ 10 % des cas).

Si vous êtes une fille, une adolescente, une femme en âge d'avoir des enfants :

- votre médecin spécialiste ne pourra pas vous prescrire de valproate, sauf en cas d'inefficacité ou d'absence d'autres traitements ;
- si aucun autre traitement ne sera prescrit et dispensé dans le cadre d'un programme de prévention de la grossesse, vous devrez éviter toute grossesse.

Si du valproate vous a été prescrit en âge d'avoir des enfants :

- utiliser au moins une fois par jour sans interruption, pendant le traitement par Depakine Chrono, cela avec vous mais vous devez également suivre les conseils donnés à la rubrique 2 de cette notice.
- prendre rendez-vous en urgence avec votre médecin spécialiste si vous envisagez une grossesse ou pensez être enceinte.
- ne pas arrêter de prendre Depakine Chrono sans que votre médecin ne vous l'ait demandé ; cela pourrait aggraver votre maladie.

Assurez-vous d'avoir lu et compris la brochure d'information patiente et d'avoir signé le formulaire annuel d'accord de soins qui vous sera remis par votre médecin spécialiste expérimenté dans la prise en charge de l'épilepsie.

Demandez conseil à votre médecin ou pharmacien. Le qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Depakine Chrono
2. Quelles sont les informations à connaître sur Depakine Chrono
3. Comment prendre Depakine Chrono
4. Quels sont les effets indésirables
5. Comment conserver Depakine Chrono
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE DEPAKINE CHRONO UTILISE

Classe pharmacothérapeutique : ANTIÉPILEPTIQUES
Depakine Chrono appartient à une famille d'antiépileptiques.

Ce médicament est utilisé pour le traitement de l'épilepsie chez l'adulte et l'enfant de plus de 17 kg.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS IMPORTANTES POUR PRENDRE DEPAKINE CHRONO

Contre-indications :

Ne prenez jamais Depakine Chrono

- si vous êtes enceinte, sauf si votre médecin spécialiste vous a informé que l'épilepsie n'est efficace pour vous (conseils de votre médecin spécialiste et de la femme) ;
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants, si vous prenez un autre traitement de l'épilepsie ou si vous êtes capable de respecter les mesures de prévention pour éviter une grossesse (conseils de votre médecin spécialiste et de la femme) ;
- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous êtes allergique à un médicament contenant du valproate (divalproate, valproate) ;
- si vous avez une maladie du foie ;
- si vous ou un membre de votre famille avez eu une maladie grave notamment liée à la prise de valproate (syndrome de la foie) ;
- si vous avez un problème génétique mitochondrial (par ex. le syndrome de Leigh) ;
- si vous avez un trouble du métabolisme du cycle de l'urée (voir rubrique 4) ;
- si vous prenez en même temps un médicament pour traiter la dépression).

INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Depakine® Chrono 500 mg,

comprimé pelliculé sécable à libération prolongée
acide valproïque et valproate de sodium

SANOFI

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez.

MISE EN GARDE

DEPAKINE CHRONO PEUT NUIRE GRAVEMENT A L'ENFANT A NAÎTRE S'IL EST PRIS PENDANT LA GROSSESSE.

Les enfants exposés *in utero* au valproate présentent un risque élevé de troubles graves du développement (intellectuel et moteur) et du comportement (jusqu'à 30 à 40 % des cas) et/ou de malformations (environ 10 % des cas).

Si vous êtes une fille, une adolescente, une femme en âge d'avoir des enfants :

- votre médecin spécialiste ne pourra pas vous prescrire de valproate, sauf en cas d'inefficacité ou d'absence d'autres traitements ;
- si aucun autre traitement ne sera prescrit et dispensé dans le cadre d'un programme de prévention de la grossesse, vous devrez éviter toute grossesse.

Si du valproate vous a été prescrit en âge d'avoir des enfants :

- utiliser au moins une fois par jour sans interruption, pendant le traitement par Depakine Chrono, cela avec vous mais vous devez également suivre les conseils donnés à la rubrique 2 de cette notice.
- prendre rendez-vous en urgence avec votre médecin spécialiste si vous envisagez une grossesse ou pensez être enceinte.
- ne pas arrêter de prendre Depakine Chrono sans que votre médecin ne vous l'ait demandé ; cela pourrait aggraver votre maladie.

Assurez-vous d'avoir lu et compris la brochure d'information patiente et d'avoir signé le formulaire annuel d'accord de soins qui vous sera remis par votre médecin spécialiste expérimenté dans la prise en charge de l'épilepsie.

Demandez conseil à votre médecin ou pharmacien. Le qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Depakine Chrono
2. Quelles sont les informations à connaître sur Depakine Chrono
3. Comment prendre Depakine Chrono
4. Quels sont les effets indésirables
5. Comment conserver Depakine Chrono
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE DEPAKINE CHRONO UTILISE

Classe pharmacothérapeutique : ANTIÉPILEPTIQUES
Depakine Chrono appartient à une famille d'antiépileptiques.

Ce médicament est utilisé pour le traitement de l'épilepsie chez l'adulte et l'enfant de plus de 17 kg.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS IMPORTANTES POUR PRENDRE DEPAKINE CHRONO

Contre-indications :

Ne prenez jamais Depakine Chrono

- si vous êtes enceinte, sauf si votre médecin spécialiste vous a informé que l'épilepsie n'est efficace pour vous (conseils de femmes) ;
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants, si vous prenez un autre traitement de l'épilepsie ou si vous êtes capable de respecter les mesures de prévention pour éviter une grossesse (conseils de femmes) ;
- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous êtes allergique à un médicament contenant du valproate (divalproate, valproate) ;
- si vous avez une maladie du foie ;
- si vous ou un membre de votre famille avez une maladie grave notamment liée à la prise de médicaments (maladie du foie) ;
- si vous avez un problème génétique mitochondrial (par ex. le syndrome de Leigh) ;
- si vous avez un trouble du métabolisme du cycle de l'urée (voir rubrique 4) ;
- si vous prenez en même temps un médicament pour traiter la dépression).

INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Depakine® Chrono 500 mg,

comprimé pelliculé sécable à libération prolongée
acide valproïque et valproate de sodium

SANOFI

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez.

MISE EN GARDE

DEPAKINE CHRONO PEUT NUIRE GRAVEMENT A L'ENFANT A NAÎTRE S'IL EST PRIS PENDANT LA GROSSESSE.

Les enfants exposés *in utero* au valproate présentent un risque élevé de troubles graves du développement (intellectuel et moteur) et du comportement (jusqu'à 30 à 40 % des cas) et/ou de malformations (environ 10 % des cas).

Si vous êtes une fille, une adolescente, une femme en âge d'avoir des enfants :

- votre médecin spécialiste ne pourra pas vous prescrire de valproate, sauf en cas d'inefficacité ou d'absence d'autres traitements ;
- si aucun autre traitement ne sera prescrit et dispensé dans le cadre d'un programme de prévention de la grossesse, vous devrez éviter toute grossesse.

Si du valproate vous a été prescrit en âge d'avoir des enfants :

- utiliser au moins une contraception efficace sans interruption, pendant tout le traitement par Depakine Chrono, et en discuter avec votre médecin ;
- prendre rendez-vous en urgence avec votre médecin spécialiste si vous envisagez une grossesse ou pensez être enceinte.
- ne pas arrêter de prendre Depakine Chrono sans que votre médecin ne vous l'ait demandé ; cela pourrait aggraver votre maladie.

Assurez-vous d'avoir lu et compris la brochure d'information patiente et d'avoir signé le formulaire annuel d'accord de soins qui vous sera remis par votre médecin spécialiste expérimenté dans la prise en charge de l'épilepsie.

Demandez conseil à votre médecin ou pharmacien. Le qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Depakine Chrono
2. Quelles sont les informations à connaître sur Depakine Chrono
3. Comment prendre Depakine Chrono
4. Quels sont les effets indésirables
5. Comment conserver Depakine Chrono
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE DEPAKINE CHRONO UTILISE

Classe pharmacothérapeutique : AN. Depakine Chrono appartient à une famille d'antiépileptiques.

Ce médicament est utilisé pour le traitement de l'épilepsie chez l'adulte et l'enfant de plus de 17 kg.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS IMPORTANTES POUR PRENDRE DEPAKINE CHRONO

Contre-indications :

Ne prenez jamais Depakine Chrono

- si vous êtes enceinte, sauf si votre médecin spécialiste (après avoir discuté avec vous) estime que l'épilepsie n'est efficace pour vous (pour les femmes) ;
- si vous êtes une femme en âge de procréer et que vous prenez un autre traitement de l'épilepsie, votre médecin spécialiste vous avisera de la nécessité de respecter la prévention pour éviter une grossesse (pour les femmes) ;
- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants mentionnés dans la rubrique 6, ;
- si vous êtes allergique à un médicament contenant du valproate (divalproate, valproate) ;
- si vous avez une maladie du foie ;
- si vous ou un membre de votre famille avez eu une maladie grave notamment liée à la prise de valproate (maladie du foie) ;
- si vous avez un problème génétique mitochondrial (par ex. le syndrome de Leigh) ;
- si vous avez un trouble du métabolisme du cycle de l'urée (voir rubrique 4) ;
- si vous prenez en même temps un médicament pour traiter la dépression).

SYNNAX® 30 et 60 comprimés

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

- Si vous avez d'autres problèmes de santé, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. Que contient cette notice ?

1. Quel est ce médicament SYNNAX® Comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SYNNAX® Comprimé ?
3. Comment prendre SYNNAX® Comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables (eventuels) ?
5. Comment conserver SYNNAX® Comprimé ?
6. Informations supplémentaires.

3. QU'EST-CE QUE SYNNAX® COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC - N15AA09
SYNNAX® appartient au groupe de médicaments appelés anti-épileptiques. Il est utilisé pour traiter 2 maladies : l'épilepsie et les troubles bipolaires.

SYNNAX® traite l'épilepsie en bloquant les signaux du cerveau qui déclenchent les crises d'épilepsie (convulsions).

- Chez les adultes et les enfants âgés de 13 ans et plus, SYNNAX® peut être utilisé seul ou avec d'autres médicaments, pour traiter l'épilepsie. SYNNAX® peut également être utilisé avec d'autres médicaments pour traiter les crises survenant dans une maladie appelée syndrome de Lenz-Gastaut.

- Chez les enfants âgés de 2 à 12 ans, SYNNAX® peut être utilisé avec d'autres médicaments, pour traiter ces maladies. Il peut être utilisé seul pour traiter un type d'épilepsie appelé crises atoniques typiques.

SYNNAX® traite également les troubles bipolaires.
Les personnes ayant des troubles bipolaires (parfois appelés mania-dépression) ont des variations d'humeur extrêmes, avec des périodes maniaques (excitation ou euphorie) alternant avec des périodes de dépression (profonde tristesse ou désespoir). Chez les adultes âgés de 18 ans et plus, SYNNAX® peut être utilisé seul ou avec d'autres médicaments, pour prévenir les périodes de dépression qui surviennent dans les troubles bipolaires. On ne sait pas encore comment SYNNAX® agit dans le cerveau pour avoir cet effet.

4. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SYNNAX® COMPRIMÉ ?

SYNNAX® ne doit pas être pris avec les médicaments suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensibilité) à la lamotrigine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes enceinte :

→ Parlez-en à votre médecin, il ne prendra pas SYNNAX®.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre SYNNAX® :

- si vous avez des problèmes de reins
- si vous avez déjà développé une éruption cutanée après avoir pris de la lamotrigine ou tout autre médicament pour les troubles bipolaires ou l'épilepsie

- si vous avez présenté une éruption cutanée ou un coup de soleil après avoir pris de la lamotrigine et après vous être exposé au soleil ou à une lumière artificielle (par exemple, un solarium). Votre médecin vérifiera votre traitement et pourra vous conseiller d'éviter toute exposition au soleil ou de vous protéger contre le soleil (par exemple, utilisation d'un écran solaire et/ou port de vêtements de protection).

- si vous avez déjà développé une méningite après avoir pris de la lamotrigine (lisez le descriptif des symptômes dans la rubrique 4 de cette notice : effets indésirables rares)
- si vous prenez déjà un médicament contenant de la lamotrigine.

- si vous souffrez du syndrome de Brugada, ou d'autres problèmes cardiaques. Le syndrome de Brugada est une maladie génétique entraînant une activité électrique anormale du cœur. Ces anomalies de l'électrocardiogramme (ECG) pouvant entraîner des arythmies (rythme cardiaque anormal) peuvent être déclenchées par la lamotrigine.

Parlez-en à votre médecin si vous pensez avoir cette maladie.

Si vous êtes enceinte :

→ Parlez-en à votre médecin, il pourrait décider de diminuer la dose ou que SYNNAX® ne vous convienne pas.

Informations importantes concernant des réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital

Un petit nombre de personnes prenant SYNNAX® présente une réaction allergique ou une réaction cutanée pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital, qui peut se transformer en problèmes plus graves si elle n'est pas traitée. Cela peut inclure le syndrome de Stevens-Johnson (SSJ), le syndrome de Lyell (nécrolyse épidermique toxique (NET)) et le syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques (DRESS). Vous devez connaître les symptômes à surveiller pendant la prise de SYNNAX®.

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien si vous ressentez des symptômes suivants lors de la prise de lamotrigine : fièvre, éruption cutanée.

→ Contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien si vous ressentez des symptômes suivants lors de la prise de lamotrigine : fièvre, éruption cutanée.

probabilité que certaines personnes en aient des effets indésirables. Ils incluent :

- La valproate, utilisée pour traiter l'épilepsie et les troubles psychiatriques
- La carbamazépine, utilisée pour traiter l'épilepsie et les troubles psychiatriques
- La phénytoïne, la primidone ou le phénobarbital, utilisés pour traiter l'épilepsie
- La rispéridone, utilisée pour traiter les troubles psychiatriques
- La rispéridone, utilisée pour traiter les troubles psychiatriques
- La rispéridone, utilisée pour traiter les troubles psychiatriques
- Les médicaments utilisés pour traiter l'infection par le Virus de l'Immunodéficience Humaine (VIH) (une association de lopinavir et de ritonavir ou d'atazanavir et de ritonavir)
- Les contraceptifs hormonaux, comme la pilule (voir ci-dessous).

→ Prévenez votre médecin si vous prenez, commencez à prendre ou antitez de prendre l'un d'eux.

Les contraceptifs hormonaux (comme la pilule) peuvent perturber l'action de SYNNAX®.

Votre médecin peut vous recommander d'utiliser un type particulier de contraceptif hormonal, ou une autre méthode de contraception, comme le préservatif, un diaphragme ou un stérilet. Si vous utilisez un contraceptif hormonal comme la pilule, votre médecin peut prélever des échantillons de votre sang pour contrôler le taux de SYNNAX®. Si vous prenez un contraceptif hormonal ou si vous envisagez de commencer à en prendre :

→ Parlez-en à votre médecin, qui discutera avec vous des méthodes de contraception pour vous convenir.

SYNNAX® peut également perturber le mode d'action des contraceptifs hormonaux, bien qu'il soit peu probable qu'il diminue leur efficacité. Si vous utilisez un contraceptif hormonal et si vous remarquez tout changement dans votre cycle menstruel, comme un saignement ou de légères pertes vaginales sanglantes entre les règles :

→ Parlez-en à votre médecin. Celui-ci pourra vous faire le signe que SYNNAX® perturbe le mode d'action de votre contraceptif.

Grossesse et allaitement

→ Si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

→ Vous ne devez pas arrêter le traitement sans en avoir parlé à votre médecin. Cela est particulièrement important si vous avez une épilepsie.

• La grossesse peut modifier l'efficacité de SYNNAX®, de sorte que vous pourriez avoir besoin d'effectuer des prises de sang et votre dose de SYNNAX® pourrait être ajustée.

• Il existe un faible risque d'augmentation de malformations congénitales indurées des fentes labiales ou des fentes palatines, si SYNNAX® est pris au cours des 3 premiers mois de grossesse.

• Votre médecin peut vous conseiller de prendre un supplément en acide folique si vous envisagez une grossesse et pendant votre grossesse.

→ Si vous allaitez ou envisagez d'allaiter demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament. La substance active de SYNNAX® passe dans le lait maternel et peut affecter votre bébé. Votre médecin discutera des risques et des bénéfices de l'allaitement si vous êtes traitée par SYNNAX®.

Si vous décidez d'allaiter, il examinera régulièrement votre bébé en cas de somnolence, d'éruption cutanée ou d'une prise de poids insuffisante. Informez votre médecin si vous observez un de ces symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de véhicules et utilisation de machines

SYNNAX® peut provoquer des sensations vertigineuses et une vision double.

→ Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous ne soyez certain de ne pas être affecté.

Si vous avez une épilepsie, parlez à votre médecin de la conduite et de l'utilisation de machines.

SYNNAX® peut provoquer des sensations vertigineuses et une vision double.

→ Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous ne soyez certain de ne pas être affecté.

Si vous avez une épilepsie, parlez à votre médecin de la conduite et de l'utilisation de machines.

SYNNAX® peut provoquer des sensations vertigineuses et une vision double.

→ Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous ne soyez certain de ne pas être affecté.

Si vous avez une épilepsie, parlez à votre médecin de la conduite et de l'utilisation de machines.

SYNNAX® peut provoquer des sensations vertigineuses et une vision double.

→ Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous ne soyez certain de ne pas être affecté.

Si vous avez une épilepsie, parlez à votre médecin de la conduite et de l'utilisation de machines.

SYNNAX® peut provoquer des sensations vertigineuses et une vision double.

→ Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous ne soyez certain de ne pas être affecté.

Si vous avez une épilepsie, parlez à votre médecin de la conduite et de l'utilisation de machines.

SYNNAX® peut provoquer des sensations vertigineuses et une vision double.

→ Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous ne soyez certain de ne pas être affecté.

- toux ou une éruption cutanée étendue avec atteinte du foie, du sang ou d'autres organes (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques aussi appelé syndrome d'hypersensibilité (DRESS))
- des ulcères de la bouche, de la gorge, du nez ou des organes génitaux
- une irritation de la bouche ou des yeux rouges ou enflés (conjonctivites)
- une température élevée (fièvre), des symptômes pseudo-grippaux ou une somnolence
- un gonflement autour du visage ou des ganglions gonflés au niveau du cou, de l'aisselle ou de l'aîne
- des bleus ou des saignements inattendus ou des doigts qui deviennent bleus
- une gorge douloureuse ou plus d'infections que d'habitude (comme des rhumes)
- des augmentations des enzymes du foie observées dans les tests sanguins
- une augmentation d'un type de globules blancs (les éosinophiles)
- un gonflement des ganglions lymphatiques
- une abaissement d'autres organes comme le foie ou les reins.

Dans beaucoup de cas, ces symptômes sont les signes d'effets indésirables moins graves. Mais vous devez être conscient qu'ils peuvent potentiellement mettre en jeu le pronostic vital et peuvent se transformer en problèmes plus graves, comme la déshydratation d'organes, s'ils ne sont pas traités. Si vous remarquez l'un de ces symptômes :

→ Consultez immédiatement un médecin. Votre médecin peut décider d'effectuer des tests sur votre foie, vos reins ou votre sang et peut vous dire d'arrêter de prendre SYNNAX®.

Dans le cas où vous avez développé le syndrome de Stevens-Johnson ou de nécrolyse épidermique toxique, votre médecin vous prévient que vous ne devez jamais plus utiliser la lamotrigine.

Lympho-histiocytose hémophagocytaire (LHH) (voir rubrique 2 : Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SYNNAX®, comprimé).

Effets indésirables très fréquents

ils affectent plus d'1 personne sur 10 :

maux de tête, éruption cutanée.

Effets indésirables fréquents

ils affectent jusqu'à 1 personne sur 10 :

agressivité ou instabilité, envie de dormir, sensation de vertiges, frissons ou tremblements, difficultés à dormir (insomnie), sensation d'agitation, diarrhée, bouche sèche, nausées ou vomissements, sensation de fatigue, douleur du dos ou des articulations ou ailleurs.

Effets indésirables peu fréquents

ils affectent jusqu'à 1 personne sur 100 :

maladresses et manque de coordination (stase), vision double ou vision floue, perte inattendue ou irrégulière des cheveux (alopécie), éruption cutanée ou coup de soleil après une exposition au soleil ou à la lumière artificielle (photosensibilisation).

Effets indésirables rares

ils affectent jusqu'à 1 personne sur 1 000 :

• une réaction cutanée mettant en jeu le pronostic vital (syndrome de Stevens-Johnson) (voir également les informations au début de rubrique 4)

• un ensemble de symptômes survenant en même temps incluant : fièvre, nausées, vomissements, maux de tête, raideur de la nuque et sensibilité extrême à la lumière. Cela peut être provoqué par une inflammation des membranes enveloppant le cerveau et la moelle épinière (méningite). Ces symptômes disparaissent habituellement à l'arrêt du traitement cependant si ils continuent ou s'aggravent, contactez votre médecin.

• mouvements rapides et incontrôlables des yeux (nyctagmus)

• décoloration des yeux, accompagnée d'écoulement et de croûtes sur les paupières (conjonctivite)

• leucopénie, neutropénie, agranulocytose, une diminution des plaquettes (thrombocytopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

LOT : 231279
EXP : 09/2025
PPV : 68,00DH



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

- Gardez cette notice précieusement pour le besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, avertissez votre médecin ou votre pharmacien.

→ Kontakt mit Medialien
des zweiten Kieferastes



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

- Gardez cette notice précieusement pour le besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, avertissez votre médecin ou votre pharmacien.

→ Kontakt mit Medialien
des zweiten Kieferastes



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

- Gardez cette notice précieusement pour le besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, avertissez votre médecin ou votre pharmacien.

→ Kontakt mit Medialien
des zweiten Kieferastes



SYNNAX® 30 et 60 comprimés

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

- Si vous avez d'autres problèmes de santé, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. Que contient cette notice ?

1. Quel est ce médicament SYNNAX® Comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SYNNAX® Comprimé ?
3. Comment prendre SYNNAX® Comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables (effets) ?
5. Comment conserver SYNNAX® Comprimé ?
6. Informations supplémentaires.

3. QU'EST-CE QUE SYNNAX® COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : N05A09
SYNNAX® appartient au groupe de médicaments appelés anti-dépresseurs. Il est utilisé pour traiter 2 maladies : l'épilepsie et les troubles bipolaires.

SYNNAX® traite l'épilepsie en bloquant les signaux du cerveau qui déclenchent les crises d'épilepsie (convulsions).

- Chez les adultes et les enfants âgés de 13 ans et plus, SYNNAX® peut être utilisé seul ou avec d'autres médicaments, pour traiter l'épilepsie. SYNNAX® peut également être utilisé avec d'autres médicaments pour traiter les crises survenant dans une maladie appelée syndrome de Lenz-Gastaut.

- Chez les enfants âgés de 2 à 12 ans, SYNNAX® peut être utilisé avec d'autres médicaments, pour traiter ces maladies. Il peut être utilisé seul pour traiter un type d'épilepsie appelé crises atoniques typiques.

SYNNAX® traite également les troubles bipolaires.
Les personnes ayant des troubles bipolaires (parfois appelés mania-dépression) ont des variations d'humeur extrêmes, avec des périodes maniaques (excitation ou euphorie) alternant avec des périodes de dépression (profonde tristesse ou désespoir). Chez les adultes âgés de 18 ans et plus, SYNNAX® peut être utilisé seul ou avec d'autres médicaments, pour prévenir les périodes de dépression qui surviennent dans les troubles bipolaires. On ne sait pas encore comment SYNNAX® agit dans le cerveau pour avoir cet effet.

4. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SYNNAX® COMPRIMÉ ?

SYNNAX® ne doit pas être pris avec :

- **si vous êtes allergique (hypersensibilité) à la lamotrigine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.**
- **si vous êtes enceinte :**

→ Parlez-en à votre médecin, il ne prendra pas SYNNAX®.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre SYNNAX® :

- **si vous avez des problèmes de reins**

ou **si vous avez déjà développé une éruption cutanée** après avoir pris de la lamotrigine ou tout autre médicament pour les troubles bipolaires ou l'épilepsie.

• **si vous avez présenté une éruption cutanée ou un coup de soleil après avoir pris de la lamotrigine et après vous être exposé au soleil ou à une lumière artificielle (par exemple, un solarium).** Votre médecin vérifiera votre traitement et pourra vous conseiller d'éviter toute exposition au soleil ou de vous protéger contre le soleil (par exemple, utilisation d'un écran solaire et/ou port de vêtements de protection).

• **si vous avez déjà développé une méningite après avoir pris de la lamotrigine** (lisez le descriptif des symptômes dans la rubrique 4 de cette notice : effets indésirables rares)

• **si vous souffrez du syndrome de Brugada, ou d'autres problèmes cardiaques.** Le syndrome de Brugada est une maladie génétique entraînant une activité électrique anormale du cœur. Ces anomalies de l'électrocardiogramme (ECG) pouvant entraîner des arythmies (rythme cardiaque anormal) peuvent être déclenchées par la lamotrigine.

Parlez-en à votre médecin si vous pensez avoir cette maladie.

Si vous êtes enceinte :

→ Parlez-en à votre médecin, il pourrait décider de diminuer la dose ou que SYNNAX® ne vous convienne pas.

Informations importantes concernant des réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital

Un petit nombre de personnes prenant SYNNAX® présente une réaction allergique ou une réaction cutanée pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital, qui peut se transformer en problèmes plus graves si elle n'est pas traitée. Cela peut inclure le syndrome de Stevens-Johnson (SSJ), le syndrome de Lyell (nécrolyse épidermique toxique (NET)) et le syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques (DRESS). Vous devez connaître les symptômes à surveiller pendant la prise de SYNNAX®.

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital ».

probabilité que certaines personnes en aient des effets indésirables. Ils incluent :

- La valproate, utilisée pour traiter l'épilepsie et les troubles psychiatriques
- La carbamazépine, utilisée pour traiter l'épilepsie et les troubles psychiatriques
- La phénytoïne, la primidone ou le phénobarbital, utilisés pour traiter l'épilepsie
- La rispéridone, utilisée pour traiter les troubles psychiatriques
- La rispéridone, utilisée pour traiter les troubles psychiatriques
- La rispéridone, utilisée pour traiter les troubles psychiatriques
- Les médicaments utilisés pour traiter l'infection par le Virus de l'Immunodéficience Humaine (VIH) (une association de lopinavir et de ritonavir ou d'atazanavir et de ritonavir)
- Les contraceptifs hormonaux, comme la pilule (voir ci-dessous).

→ Prévenez votre médecin si vous prenez, commencez à prendre ou antitez de prendre l'un d'eux.

Les contraceptifs hormonaux (comme la pilule) peuvent perturber l'action de SYNNAX®.

Votre médecin peut vous recommander d'utiliser un type particulier de contraceptif hormonal, ou une autre méthode de contraception, comme le préservatif, un diaphragme ou un stérilet. Si vous utilisez un contraceptif hormonal comme la pilule, votre médecin peut prélever des échantillons de votre sang pour contrôler le taux de SYNNAX®. Si vous prenez un contraceptif hormonal ou si vous envisagez de commencer à en prendre :

→ Parlez-en à votre médecin, qui discutera avec vous des méthodes de contraception pour vous convenir.

SYNNAX® peut également perturber le mode d'action des contraceptifs hormonaux, bien qu'il soit peu probable qu'il diminue leur efficacité. Si vous utilisez un contraceptif hormonal et si vous remarquez tout changement dans votre cycle menstruel, comme un saignement ou de légères pertes vaginales sanglantes entre les règles :

→ Parlez-en à votre médecin. Celui-ci peut vous dire le signe que SYNNAX® perturbe le mode d'action de votre contraceptif.

Grossesse et allaitement

→ Si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

• Vous ne devez pas arrêter le traitement sans en avoir parlé à votre médecin. Cela est particulièrement important si vous avez une épilepsie.

• La grossesse peut modifier l'efficacité de SYNNAX®, de sorte que vous pourriez avoir besoin d'effectuer des prises de sang et votre dose de SYNNAX® pourrait être ajustée.

• Il existe un faible risque d'augmentation de malformations congénitales indurées des fentes labiales ou des fentes palatines, si SYNNAX® est pris au cours des 3 premiers mois de grossesse.

• Votre médecin peut vous conseiller de prendre un supplément en acide folique si vous envisagez une grossesse et pendant votre grossesse.

→ Si vous allaitez ou envisagez d'allaiter demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament. La substance active de SYNNAX® passe dans le lait maternel et peut affecter votre bébé. Votre médecin discutera des risques et des bénéfices de l'allaitement si vous êtes traitée par SYNNAX®.

Si vous décidez d'allaiter, il examinera régulièrement votre bébé en cas de somnolence, d'éruption cutanée ou d'une prise de poids insuffisante. Informez votre médecin si vous observez un de ces symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

Conservez un dossier de vos symptômes chez votre bébé.

- toux ou une éruption cutanée étendue avec atteinte du foie, du sang ou d'autres organes (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques aussi appelé syndrome d'hypersensibilité (DRESS))
- des ulcères de la bouche, de la gorge, du nez ou des organes génitaux
- une irritation de la bouche ou des yeux rouges ou enflés (conjonctivite)
- une température élevée (fièvre), des symptômes pseudo-grippaux ou une somnolence
- un gonflement autour du visage ou des ganglions gonflés au niveau du cou, de l'aisselle ou de l'aîne
- des bleus ou des saignements inattendus ou des doigts qui deviennent bleus
- une gorge douloureuse ou plus d'infections que d'habitude (comme des rhumes)
- des augmentations des enzymes du foie observées dans les tests sanguins
- une augmentation d'un type de globules blancs (les éosinophiles)
- un gonflement des ganglions lymphatiques
- une abstinence d'autres organes comme le foie ou les reins.

Dans beaucoup de cas, ces symptômes sont les signes d'effets indésirables moins graves. Mais vous devez être conscient qu'ils peuvent potentiellement mettre en jeu le pronostic vital et peuvent se transformer en problèmes plus graves, comme la déshydratation d'organes, s'ils ne sont pas traités. Si vous remarquez l'un de ces symptômes :

→ Consultez immédiatement un médecin. Votre médecin peut décider d'effectuer des tests sur votre foie, vos reins ou votre sang et peut vous dire d'arrêter de prendre SYNNAX®. Dans le cas où vous avez développé le syndrome de Stevens-Johnson ou de nécrolyse épidermique toxique, votre médecin vous prévient que vous ne devez jamais utiliser la lamotrigine.

Lymphohistiocytose hémophagocytaire (LHH) (voir rubrique 2 : Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SYNNAX®, comprimé).

Effets indésirables très fréquents

ils affectent plus d'1 personne sur 10 :

maux de tête, éruption cutanée.

Effets indésirables fréquents

ils affectent jusqu'à 1 personne sur 10 :

agressivité ou instabilité, envie de dormir, sensation de vertiges, frissons ou tremblements, difficultés à dormir (insomnie), sensation d'agitation, diarrhée, bouche sèche, nausées ou vomissements, sensation de fatigue, douleur du dos ou des articulations ou ailleurs.

Effets indésirables peu fréquents

ils affectent jusqu'à 1 personne sur 100 :

maladresses et manque de coordination (stase), vision double ou vision floue, perte inattendue ou irrégulière des cheveux (alopecia), éruption cutanée ou coup de soleil après une exposition au soleil ou à la lumière artificielle (photosensibilisation).

Effets indésirables rares

ils affectent jusqu'à 1 personne sur 1 000 :

• une réaction cutanée mettant en jeu le pronostic vital (syndrome de Stevens-Johnson) (voir également les informations au début de rubrique 4)

• un ensemble de symptômes survenant en même temps incluant :

fièvre, nausées, vomissements, maux de tête, raideur de la nuque et sensibilité extrême à la lumière. Cela peut être provoqué par une inflammation des membranes enveloppant le cerveau et la moelle épinière (méningite). Ces symptômes disparaissent habituellement à l'arrêt du traitement cependant si ils continuent ou s'aggravent, contactez votre médecin.

• mouvements rapides et incontrôlables des yeux (nyctagmus)

• décoloration des yeux, accompagnée d'écoulement et de croûtes sur les paupières (conjonctivite)

• leucopénie, neutropénie, agranulocytose, une diminution des plaquettes (thrombocytopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

• une diminution du nombre de globules blancs (leucopénie)

SYNNAX® 30 et 60 comprimés

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

- Si vous avez d'autres problèmes de santé, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

2. Que contient cette notice ?

1. Quel est ce médicament SYNNAX® Comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SYNNAX® Comprimé ?
3. Comment prendre SYNNAX® Comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables (effets) ?
5. Comment conserver SYNNAX® Comprimé ?
6. Informations supplémentaires.

3. QU'EST-CE QUE SYNNAX® COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacologique : code ATC : N05AD06
SYNNAX® appartient au groupe de médicaments appelés anti-épileptiques. Il est utilisé pour traiter 2 maladies : l'épilepsie et les troubles bipolaires.

SYNNAX® traite l'épilepsie en bloquant les signaux du cerveau qui déclenchent les crises d'épilepsie (convulsions).

- Chez les adultes et les enfants âgés de 13 ans et plus, SYNNAX® peut être utilisé seul ou avec d'autres médicaments, pour traiter l'épilepsie. SYNNAX® peut également être utilisé avec d'autres médicaments pour traiter les crises survenant dans une maladie appelée syndrome de Lenz-Gastaut.

- Chez les enfants âgés de 2 à 12 ans, SYNNAX® peut être utilisé avec d'autres médicaments, pour traiter ces maladies. Il peut être utilisé seul pour traiter un type d'épilepsie appelé crises atoniques typiques.

SYNNAX® traite également les troubles bipolaires.

Les personnes ayant des troubles bipolaires (parfois appelés mania-dépression) ont des variations d'humeur extrêmes, avec des périodes maniaques (excitation ou euphorie) alternant avec des périodes de dépression (profonde tristesse ou désespoir). Chez les adultes âgés de 18 ans et plus, SYNNAX® peut être utilisé seul ou avec d'autres médicaments, pour prévenir les périodes de dépression qui surviennent dans les troubles bipolaires. On ne sait pas encore comment SYNNAX® agit dans le cerveau pour avoir cet effet.

4. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SYNNAX® COMPRIMÉ ?

SYNNAX® COMPRIMÉ (Comprimé) :

- Si vous êtes allergique (hypersensibilité) à la lamotrigine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes enceinte :

→ Parlez-en à votre médecin, il ne prend pas SYNNAX®.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre SYNNAX® :

- si vous avez des problèmes de reins
- si vous avez déjà développé une éruption cutanée après avoir pris de la lamotrigine ou tout autre médicament pour les troubles bipolaires ou l'épilepsie

- si vous avez présenté une éruption cutanée ou un coup de soleil après avoir pris de la lamotrigine et après vous être exposé au soleil ou à une lumière artificielle (par exemple, un solarium). Votre médecin vérifiera votre traitement et pourra vous conseiller d'éviter toute exposition au soleil ou de vous protéger contre le soleil (par exemple, utilisation d'un écran solaire et/ou port de vêtements de protection).

- si vous avez déjà développé une méningite après avoir pris de la lamotrigine (lisez le descriptif des symptômes dans la rubrique 4 de cette notice : effets indésirables rares)
- si vous prenez déjà un médicament contenant de la lamotrigine.
- si vous souffrez du syndrome de Brugada, ou d'autres problèmes cardiaques. Le syndrome de Brugada est une maladie génétique entraînant une activité électrique anormale du cœur. Ces anomalies de l'électrocardiogramme (ECG) pouvant entraîner des arythmies (rythme cardiaque anormal) peuvent être déclenchées par la lamotrigine.

Parlez-en à votre médecin si vous pensez avoir cette maladie.

Si vous êtes enceinte :

→ Parlez-en à votre médecin, il pourrait décider de diminuer la dose ou que SYNNAX® ne vous convienne pas.

Informations importantes concernant des réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital

Un petit nombre de personnes prenant SYNNAX® présente une réaction allergique ou une réaction cutanée pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital, qui peut se transformer en problèmes plus graves si elle n'est pas traitée. Cela peut inclure le syndrome de Stevens-Johnson (SSJ), le syndrome de Lyell (nécrolyse épidermique toxique (NET)) et le syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques (DRESS). Vous devez connaître les symptômes à surveiller pendant la prise de SYNNAX®.

→ Lisez la description de ces symptômes figurant dans la rubrique 4 de la notice sous le titre « Réactions pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital » demandez immédiatement l'aide d'un médecin »

Lympho-histocytose hémophagocytaire (LHH)

De rares cas de réactions du système immunitaire très graves ont été rapportées chez des patients traités par lamotrigine.

→ Contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien si vous ressentez des symptômes suivants lors de la prise de lamotrigine : fièvre, éruption

probabilité que certaines personnes en aient des effets indésirables. Ils incluent :

- La valproate, utilisée pour traiter l'épilepsie et les troubles psychiatriques
- La carbamazépine, utilisée pour traiter l'épilepsie et les troubles psychiatriques
- La phénytoïne, la primidone ou le phénobarbital, utilisés pour traiter l'épilepsie
- La rispéridone, utilisée pour traiter des troubles psychiatriques
- La rifampicine, qui est un antibiotique
- des médicaments utilisés pour traiter l'infection par le Virus de l'Immunodéficience Humaine (VIH) (une association de lopinavir et de ritonavir ou d'atazanavir et de ritonavir)
- les contraceptifs hormonaux, comme la pilule (voir ci-dessous).

→ Prévenez votre médecin si vous prenez, commencez à prendre ou antitez de prendre l'un d'eux.

Les contraceptifs hormonaux (comme la pilule) peuvent perturber l'action de SYNNAX®.

Votre médecin peut vous recommander d'utiliser un type particulier de contraceptif hormonal, ou une autre méthode de contraception, comme le préservatif, un diaphragme ou un stérilet. Si vous utilisez un contraceptif hormonal comme la pilule, votre médecin peut prélever des échantillons de votre sang pour contrôler le taux de SYNNAX®. Si vous prenez un contraceptif hormonal ou si vous envisagez de commencer à en prendre :

→ Parlez-en à votre médecin, qui discutera avec vous des méthodes de contraception pouvant vous convenir.

SYNNAX® peut également perturber le mode d'action des contraceptifs hormonaux, bien qu'il soit peu probable qu'il diminue leur efficacité. Si vous utilisez un contraceptif hormonal et si vous remarquez tout changement dans votre cycle menstruel, comme un saignement ou de légères pertes vaginales sanglantes entre les règles :

→ Parlez-en à votre médecin. Celui-ci peut vous dire le signe que SYNNAX® perturbe le mode d'action de votre contraceptif.

Grossesse et allaitement

→ Si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

• Vous ne devez pas arrêter le traitement sans en avoir parlé à votre médecin. Cela est particulièrement important si vous avez une épilepsie.

• La grossesse peut modifier l'efficacité de SYNNAX®, de sorte que vous pourriez avoir besoin d'effectuer des prises de sang et votre dose de SYNNAX® pourrait être ajustée.

• Il existe un faible risque d'augmentation de malformations congénitales indurées des fentes labiales ou des fentes palatines, si SYNNAX® est pris au cours des 3 premiers mois de grossesse.

• Votre médecin peut vous conseiller de prendre un supplément en acide folique si vous envisagez une grossesse et pendant votre grossesse.

→ Si vous allaitez ou envisagez d'allaiter demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament. La substance active de SYNNAX® passe dans le lait maternel et peut affecter votre bébé. Votre médecin discutera des risques et des bénéfices de l'allaitement si vous êtes traitée par SYNNAX®. Si vous décidez d'allaiter, il examinera régulièrement votre bébé en cas de somnolence, d'éruption cutanée ou d'une prise de poids insuffisante. Informez votre médecin si vous observez un de ces symptômes chez votre bébé.

Conservation de véhicules et utilisation de machines

SYNNAX® peut provoquer des sensations vertigineuses et une vision double.

→ Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous ne soyez certain de ne pas être affecté.

Si vous avez une épilepsie, parlez à votre médecin de la conduite et de l'utilisation de machines.

SYNNAX® peut provoquer des sensations vertigineuses et une vision double.

→ Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous ne soyez certain de ne pas être affecté.

Si vous avez une épilepsie, parlez à votre médecin de la conduite et de l'utilisation de machines.

SYNNAX® peut provoquer des sensations vertigineuses et une vision double.

→ Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous ne soyez certain de ne pas être affecté.

Si vous avez une épilepsie, parlez à votre médecin de la conduite et de l'utilisation de machines.

SYNNAX® peut provoquer des sensations vertigineuses et une vision double.

→ Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous ne soyez certain de ne pas être affecté.

Si vous avez une épilepsie, parlez à votre médecin de la conduite et de l'utilisation de machines.

SYNNAX® peut provoquer des sensations vertigineuses et une vision double.

→ Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous ne soyez certain de ne pas être affecté.

Si vous avez une épilepsie, parlez à votre médecin de la conduite et de l'utilisation de machines.

SYNNAX® peut provoquer des sensations vertigineuses et une vision double.

→ Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous ne soyez certain de ne pas être affecté.

Si vous avez une épilepsie, parlez à votre médecin de la conduite et de l'utilisation de machines.

SYNNAX® peut provoquer des sensations vertigineuses et une vision double.

→ Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines à moins que vous ne soyez certain de ne pas être affecté.

Si vous avez une épilepsie, parlez à votre médecin de la conduite et de l'utilisation de machines.

SYNNAX® peut provoquer des sensations vertigineuses et une vision double.

- toux ou une éruption cutanée étendue avec atteinte du foie, du sang ou d'autres organes (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse avec éosinophilie et symptômes systémiques aussi appelé syndrome d'hypersensibilité (DRESS))
- des ulcères de la bouche, de la gorge, du nez ou des organes génitaux
- une irritation de la bouche ou des yeux rouges ou enflés (conjonctivites)
- une température élevée (fièvre), des symptômes pseudo-grippaux ou une somnolence
- un gonflement autour du visage ou des ganglions gonflés au niveau du cou, de l'aisselle ou de l'aîne
- des bleus ou des saignements inattendus ou des doigts qui deviennent bleus
- une gorge douloureuse ou plus d'infections que d'habitude (comme des rhumes)
- des augmentations des enzymes du foie observées dans les tests sanguins
- une augmentation d'un type de globules blancs (les éosinophiles)
- un gonflement des ganglions lymphatiques
- une abaissement d'autres organes comme le foie ou les reins.

Dans beaucoup de cas, ces symptômes sont les signes d'effets indésirables moins graves. Mais vous devez être conscient qu'ils peuvent potentiellement mettre en jeu le pronostic vital et peuvent se transformer en problèmes plus graves, comme la déshydratation d'organes, s'ils ne sont pas traités. Si vous remarquez l'un de ces symptômes :

→ Consultez immédiatement un médecin. Votre médecin peut décider d'effectuer des tests sur votre foie, vos reins ou votre sang et peut vous dire d'arrêter de prendre SYNNAX®. Dans le cas où vous avez développé le syndrome de Stevens-Johnson ou de nécrolyse épidermique toxique, votre médecin vous prévient que vous ne devez jamais plus utiliser la lamotrigine.

Lympho-histocytose hémophagocytaire (LHH) (voir rubrique 2 : Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SYNNAX®, comprimé).

Effets indésirables très fréquents

Ils affectent plus d'1 personne sur 10 :

maux de tête, éruption cutanée.

Effets indésirables fréquents

Ils affectent jusqu'à 1 personne sur 10 :

agressivité ou instabilité, envie de vomir, sensation de vertiges, frissons ou tremblements, difficultés à dormir (insomnie), sensation d'agitation, diarrhée, bouche sèche, nausées ou vomissements, sensation de fatigue, douleur du dos ou des articulations ou ailleurs.

Effets indésirables peu fréquents

Ils affectent jusqu'à 1 personne sur 100 :

maladresses et manque de coordination (stase), vision double ou vision floue, perte inattendue ou irrégulière des cheveux (alopecia), éruption cutanée ou coup de soleil après une exposition au soleil ou à la lumière artificielle (photosensibilisation).

Effets indésirables rares

Ils affectent jusqu'à 1 personne sur 1 000 :

une réaction cutanée mettant en jeu le pronostic vital (syndrome de Stevens-Johnson) (voir également les informations au début de rubrique 4)

• un ensemble de symptômes survenant en même temps incluant : fièvre, nausées, vomissements, maux de tête, raideur de la nuque et sensibilité extrême à la lumière. Cela peut être provoqué par une inflammation des membranes enveloppant le cerveau et la moelle épinière (méningite). Ces symptômes disparaissent habituellement à l'arrêt du traitement cependant si ils continuent ou s'aggravent, contactez votre médecin.

• mouvements rapides et incontrôlables des yeux (nyctagmus)

• décoloration des yeux, accompagnée d'écoulement et de croûtes sur les paupières (conjonctivite)

• leucopénie, neutropénie, agranulocytose, une diminution des plaquettes (thrombocytopénie)

• hypotension artérielle

• hyperglycémie

• hyperlipémie

• hyperuricémie

• hypernatrémie

• hypocalcémie

• hypomagnésémie

• hypokaliémie

• hypophosphatémie

• hyponatrémie

• hypernatrémie

• hyperphosphatémie

• hyperuricémie

• hyperlipémie

• hypocalcémie

• hypomagnésémie

• hypokaliémie

• hypophosphatémie

• hyponatrémie

• hypernatrémie

• hyperphosphatémie

• hyperuricémie

• hyperlipémie

• hypocalcémie

• hypomagnésémie

• hypokaliémie

• hypophosphatémie

• hyponatrémie

• hypernatrémie

• hyperphosphatémie

• hyperuricémie

• hyperlipémie

• hypocalcémie

• hypomagnésémie

• hypokaliémie

• hypophosphatémie

• hyponatrémie

• hypernatrémie

• hyperphosphatémie

• hyperuricémie

• hyperlipémie

• hypocalcémie

• hypomagnésémie

• hypokaliémie

• hypophosphatémie

• hyponatrémie

• hypernatrémie

• hyperphosphatémie

• hyperuricémie

• hyperlipémie

• hypocalcémie

• hypomagnésémie

• hypokaliémie

• hypophosphatémie

• hyponatrémie

• hypernatrémie

• hyperphosphatémie

• hyperuricémie

• hyperlipémie

• hypocalcémie

• hypomagnésémie

• hypokaliémie

• hypophosphatémie

• hyponatrémie

• hypernatrémie

• hyperphosphatémie

• hyperuricémie

• hyperlipémie

• hypocalcémie

• hypomagnésémie

• hypokaliémie

• hypophosphatémie

• hyponatrémie

• hypernatrémie

• hyperphosphatémie

• hyperuricémie

• hyperlipémie

• hypocalcémie

• hypomagnésémie

• hypokaliémie

• hypophosphatémie

• hyponatrémie

• hypernatrémie

• hyperphosphatémie

• hyperuricémie

• hyperlipémie

• hypocalcémie

• hypomagnésémie

• hypokaliémie

• hypophosphatémie

• hyponatrémie

• hypernatrémie

• hyperphosphatémie

• hyperuricémie

• hyperlipémie

• hypocalcémie

• hypomagnésémie

• hypokaliémie

• hypophosphatémie

• hyponatrémie

• hypernatrémie

• hyperphosphatémie

• hyperuricémie

• hyperlipémie

• hypocalcémie

• hypomagnésémie

• hypokaliémie

• hypophosphatémie

• hyponatrémie

• hypernatrémie

• hyperphosphatémie

• hyperuricémie

• hyperlipémie

• hypocalcémie

• hypomagnésémie

• hypokaliémie

• hypophosphatémie

• hyponatrémie

• hypernatrémie

• hyperphosphatémie

• hyperuricémie

• hyperlipémie

• hypocalcémie

• hypomagnésémie

• hypokaliémie

• hypophosphatémie

• hyponatrémie

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

- Gardez cette notice précieusement pour le besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, avertissez votre médecin ou votre pharmacien.

→ Kontakt mit Medialien
des zweiten Kieferastes

