

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.

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



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

Déclaration de Maladie

N° W19-550588

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

03074

Société :

Retraité

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

EL AKRAMINE EL Mostafa

Date de naissance :

21/07/1953

Adresse :

Wajja 3, imm : 24, N°15, EL OULFA - GASA

Tél. :

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

07 DEC 2020

Nom et prénom du malade :

EL AKRAMINE EL Mostafa

Age: 21/07/53

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

HTA - goitre

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 :

CASA

Le :

04/12/2020

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
				INP : 0110390000

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	11/12/20	1270,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

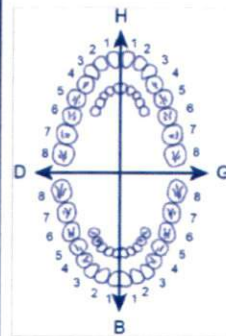
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

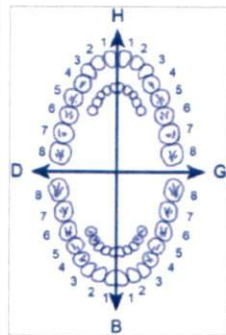
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



D.D.F. PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
G	
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Saïd GZOULI

Médecin Assermenté
Expert près les Tribunaux

الدكتور سعيد الغزولي

طبيب محلف
خبير لدى المحاكم

Casablanca, le : 07 DEC 2020

الدار البيضاء، في :

208.00 x 3
1 - Couvelan 5/5 15 3 mois

27.00 x 9
2 - Librax ou Alindan 19 x 2 3 mois

34.70 x 2
3 - Zepalen 29 x 2 3 mois

85.00 x 3
4 - Flazole 20 19 x 1 3 mois

79.00
5 - Mikol 1270140 19 x 3 3 mois

الدكتور سعيد الغزولي
طبيب محلف، خبير لدى المحاكم
60، طريق مولاي التهامي
(قرب مستشفى الحي الحسن)
مارولا - الحي الحسن - الدار البيضاء
الهاتف : 07 90 70 88 - الفاكس : 07 90 97 66
60، طريق مولاي التهامي (قرب مصحة الضمان الإجتماعي) - مازولا - الحي الحسن - الدار البيضاء

ZEPAM® 6 mg

bromazépam

PPV : 34DH70

PER : 10/23

LOT : J2933

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet inhabituel dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Composition :

Bromazépam (DCI) : 6 mg par comprimé-bâtonnet quadrisécable, 180 mg par tube.

Excipients : Q.S.P 1 comprimé.

Excipient à effet notoire : lactose.

Forme pharmaceutique :

ZEPAM® comprimé-bâtonnet quadrisécable (blanc); boîte de 30

Dans quels cas utiliser ce médicament?

C'est un anxiolytique de la famille des benzodiazépines.

Il est utilisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants.

Attention !

a) Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants.
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie).
- Myasthénie.
- Insuffisance respiratoire.
- Syndrome d'apnée du sommeil.

b) Posologie usuelle

En pratique courante :

Chez l'adulte, en début de traitement, la posologie quotidienne moyenne de ZEPAM® est de 1 comprimé-bâtonnet, réparti le plus souvent de la manière suivante :

- 1/4 de comprimé-bâtonnet le matin (1,5 mg).
- 1/4 de comprimé-bâtonnet à midi (1,5 mg).
- 1/2 comprimé-bâtonnet le soir (3 mg).

Elle doit ensuite être adaptée individuellement en fonction de la réponse thérapeutique.

La posologie peut être augmentée jusqu'à 3 comprimés par jour dans certains cas.

Le comprimé n'est pas une forme adaptée à l'enfant de moins de 6 ans (risque de fausse-route).

Enfant, sujet âgé, insuffisant rénal ou hépatique : il est recommandé de diminuer la posologie, par exemple la moitié de la posologie moyenne peut être suffisante.

c) Mode et voie d'administration

Voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

d) Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

Les prises devront être régulièrement réparties dans la journée.

e) Durée du traitement

Ne pas dépasser 12 semaines de traitement sans avis médical.

Le traitement doit être aussi bref que possible.

L'indication sera réévaluée régulièrement, surtout en l'absence de symptômes.

Effets non souhaités et gênants :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

Trous de mémoire, sensation d'ivresse, somnolence en particulier chez la personne âgée, ralentissement des idées, sensation de fatigue musculaire, baisse de la libido, éruption cutanée, troubles du comportement.

Exceptionnellement:

- réactions paradoxales avec augmentation de l'anxiété, agitation, agressivité, confusion des idées, hallucinations;
- amnésie antérograde.

Ces troubles nécessitent l'arrêt du traitement.

f) Précautions d'emploi

Des précautions sont nécessaires en cas de myasthénie.

Utilisé seul, ce médicament n'est pas adapté au traitement des états dépressifs.

Une prise prolongée ou des doses importantes de ce médicament favorisent une dépendance.

ZEPAM® 6 mg

bromazépam

PPV : 34DH70

PER : 10/23

LOT : J2933

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet inhabituel dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Composition :

Bromazépam (DCI) : 6 mg par comprimé-bâtonnet quadrisécable, 180 mg par tube.

Excipients : Q.S.P 1 comprimé.

Excipient à effet notoire : lactose.

Forme pharmaceutique :

ZEPAM® comprimé-bâtonnet quadrisécable (blanc); boîte de 30

Dans quels cas utiliser ce médicament?

C'est un anxiolytique de la famille des benzodiazépines.

Il est utilisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants.

Attention !

a) Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants.
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie).
- Myasthénie.
- Insuffisance respiratoire.
- Syndrome d'apnée du sommeil.

b) Posologie usuelle

En pratique courante :

Chez l'adulte, en début de traitement, la posologie quotidienne moyenne de ZEPAM® est de 1 comprimé-bâtonnet, réparti le plus souvent de la manière suivante :

- 1/4 de comprimé-bâtonnet le matin (1,5 mg).
- 1/4 de comprimé-bâtonnet à midi (1,5 mg).
- 1/2 comprimé-bâtonnet le soir (3 mg).

Elle doit ensuite être adaptée individuellement en fonction de la réponse thérapeutique.

La posologie peut être augmentée jusqu'à 3 comprimés par jour dans certains cas.

Le comprimé n'est pas une forme adaptée à l'enfant de moins de 6 ans (risque de fausse-route).

Enfant, sujet âgé, insuffisant rénal ou hépatique : il est recommandé de diminuer la posologie, par exemple la moitié de la posologie moyenne peut être suffisante.

c) Mode et voie d'administration

Voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

d) Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

Les prises devront être régulièrement réparties dans la journée.

e) Durée du traitement

Ne pas dépasser 12 semaines de traitement sans avis médical.

Le traitement doit être aussi bref que possible.

L'indication sera réévaluée régulièrement, surtout en l'absence de symptômes.

Effets non souhaités et gênants :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

Trous de mémoire, sensation d'ivresse, somnolence en particulier chez la personne âgée, ralentissement des idées, sensation de fatigue musculaire, baisse de la libido, éruption cutanée, troubles du comportement.

Exceptionnellement:

- réactions paradoxales avec augmentation de l'anxiété, agitation, agressivité, confusion des idées, hallucinations;
- amnésie antérograde.

Ces troubles nécessitent l'arrêt du traitement.

f) Précautions d'emploi

Des précautions sont nécessaires en cas de myasthénie.

Utilisé seul, ce médicament n'est pas adapté au traitement des états dépressifs.

Une prise prolongée ou des doses importantes de ce médicament favorisent une dépendance.

27.00

bit lire uti
s sanguis
sanguis.
nédicamen
nédicamen

- Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les patients à risque d'apparition de dystonie, en particulier chez les patients atteints principalement de la langue et/ou des membres inférieurs.
- Chez l'enfant, un suivi médical doit être assuré.
- La prise de comprimé ou de gélule doit être effectuée sans mâcher, sans avaler de travers et s'étouffer.
- En raison de présence de lactose dans la composition, les patients atteints de galactosémie, de syndrome de déficit en lactase ou de maladie de Crohn doivent éviter la prise de ce médicament.

• **Précautions d'emploi :**

- Afin que votre médecin puisse
traitement, il est nécessaire de le
-En cas de maladie cardiaque,
-En cas de diabète et chez les pa
-En cas de maladie de parkinson,
-En cas d'insuffisance rénale,
-En cas d'antécédents de conv
épileptiques,
-Chez les sujets âgés présent
orthostatique, à la sédation et aux
EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESIT
VOTRE PHARMACIEN.

- Enfants et adolescents :
Sans objet.

- Usage des autres médicaments

Veillez indiquer à votre médecin

récemment pris ou pourriez prendre

De plus, veuillez signaler à votre

De plus, veuillez signaler à votre représentant
pouvant interagir avec AI.MAR@sonos.com

- Associations contre-indiquées

Dopaminergiques non antiparkin

utilisés dans les troubles de la lactation.

• **Associations déconseillées :**

- Certains médicaments donnant
cardiaque) tels que :

- Antiparasitaires susceptibles de

Luméfantrine, pentamidine).

- Antiarythmiques de classe Ia (qui

- (amiodarone, sotalol, dofétilide, f

cisapride, diphémanil, érythromy
mycémiques. 14

- Autres neuroleptiques : Amisulpride

halopéridol, levomépromazine, pi

véralipride.

-Méthadone.

Certains médicaments pouvant aggraver

- Antiparkinsonien dopaminergique

27.00

bit lire utilis
s sanguins
sanguins.
nédicamen
nédicamen

1998, 1999, 2000, 2001, 2002, 2003, 2004, 2005, 2006, 2007, 2008, 2009, 2010, 2011, 2012, 2013, 2014, 2015, 2016, 2017, 2018, 2019, 2020, 2021, 2022, 2023, 2024, 2025, 2026, 2027, 2028, 2029, 2030, 2031, 2032, 2033, 2034, 2035, 2036, 2037, 2038, 2039, 2040, 2041, 2042, 2043, 2044, 2045, 2046, 2047, 2048, 2049, 2050, 2051, 2052, 2053, 2054, 2055, 2056, 2057, 2058, 2059, 2060, 2061, 2062, 2063, 2064, 2065, 2066, 2067, 2068, 2069, 2070, 2071, 2072, 2073, 2074, 2075, 2076, 2077, 2078, 2079, 2080, 2081, 2082, 2083, 2084, 2085, 2086, 2087, 2088, 2089, 2090, 2091, 2092, 2093, 2094, 2095, 2096, 2097, 2098, 2099, 2100, 2101, 2102, 2103, 2104, 2105, 2106, 2107, 2108, 2109, 2110, 2111, 2112, 2113, 2114, 2115, 2116, 2117, 2118, 2119, 2120, 2121, 2122, 2123, 2124, 2125, 2126, 2127, 2128, 2129, 2130, 2131, 2132, 2133, 2134, 2135, 2136, 2137, 2138, 2139, 2140, 2141, 2142, 2143, 2144, 2145, 2146, 2147, 2148, 2149, 2150, 2151, 2152, 2153, 2154, 2155, 2156, 2157, 2158, 2159, 2160, 2161, 2162, 2163, 2164, 2165, 2166, 2167, 2168, 2169, 2170, 2171, 2172, 2173, 2174, 2175, 2176, 2177, 2178, 2179, 2180, 2181, 2182, 2183, 2184, 2185, 2186, 2187, 2188, 2189, 2190, 2191, 2192, 2193, 2194, 2195, 2196, 2197, 2198, 2199, 2200, 2201, 2202, 2203, 2204, 2205, 2206, 2207, 2208, 2209, 2210, 2211, 2212, 2213, 2214, 2215, 2216, 2217, 2218, 2219, 2220, 2221, 2222, 2223, 2224, 2225, 2226, 2227, 2228, 2229, 2230, 2231, 2232, 2233, 2234, 2235, 2236, 2237, 2238, 2239, 2240, 2241, 2242, 2243, 2244, 2245, 2246, 2247, 2248, 2249, 2250, 2251, 2252, 2253, 2254, 2255, 2256, 2257, 2258, 2259, 2260, 2261, 2262, 2263, 2264, 2265, 2266, 2267, 2268, 2269, 2270, 2271, 2272, 2273, 2274, 2275, 2276, 2277, 2278, 2279, 2280, 2281, 2282, 2283, 2284, 2285, 2286, 2287, 2288, 2289, 2290, 2291, 2292, 2293, 2294, 2295, 2296, 2297, 2298, 2299, 2300, 2301, 2302, 2303, 2304, 2305, 2306, 2307, 2308, 2309, 2310, 2311, 2312, 2313, 2314, 2315, 2316, 2317, 2318, 2319, 2320, 2321, 2322, 2323, 2324, 2325, 2326, 2327, 2328, 2329, 2330, 2331, 2332, 2333, 2334, 2335, 2336, 2337, 2338, 2339, 2340, 2341, 2342, 2343, 2344, 2345, 2346, 2347, 2348, 2349, 2350, 2351, 2352, 2353, 2354, 2355, 2356, 2357, 2358, 2359, 2360, 2361, 2362, 2363, 2364, 2365, 2366, 2367, 2368, 2369, 2370, 2371, 2372, 2373, 2374, 2375, 2376, 2377, 2378, 2379, 2380, 2381, 2382, 2383, 2384, 2385, 2386, 2387, 2388, 2389, 2390, 2391, 2392, 2393, 2394, 2395, 2396, 2397, 2398, 2399, 2400, 2401, 2402, 2403, 2404, 2405, 2406, 2407, 2408, 2409, 2410, 2411, 2412, 2413, 2414, 2415, 2416, 2417, 2418, 2419, 2420, 2421, 2422, 2423, 2424, 2425, 2426, 2427, 2428, 2429, 2430, 2431, 2432, 2433, 2434, 2435, 2436, 2437, 2438, 2439, 2440, 2441, 2442, 2443, 2444, 2445, 2446, 2447, 2448, 2449, 2450, 2451, 2452, 2453, 2454, 2455, 2456, 2457, 2458, 2459, 2460, 2461, 2462, 2463, 2464, 2465, 2466, 2467, 2468, 2469, 2470, 2471, 2472, 2473, 2474, 2475, 2476, 2477, 2478, 2479, 2480, 2481, 2482, 2483, 2484, 2485, 2486, 2487, 2488, 2489, 2490, 2491, 2492, 2493, 2494, 2495, 2496, 2497, 2498, 2499, 2500, 2501, 2502, 2503, 2504, 2505, 2506, 2507, 2508, 2509, 2510, 2511, 2512, 2513, 2514, 2515, 2516, 2517, 2518, 2519, 2520, 2521, 2522, 2523, 2524, 2525, 2526, 2527, 2528, 2529, 2530, 2531, 2532, 2533, 2534, 2535, 2536, 2537, 2538, 2539, 2540, 2541, 2542, 2543, 2544, 2545, 2546, 2547, 2548, 2549, 2550, 2551, 2552, 2553, 2554, 2555, 2556, 2557, 2558, 2559, 2560, 2561, 2562, 2563, 2564, 2565, 2566, 2567, 2568, 2569, 2570, 2571, 2572, 2573, 2574, 2575, 2576, 2577, 2578, 2579, 2580, 2581, 2582, 2583, 2584, 2585, 2586, 2587, 2588, 2589, 2590, 2591, 2592, 2593, 2594, 2595, 2596, 2597, 2598, 2599, 2600, 2601, 2602, 2603, 2604, 2605, 2606, 2607, 2608, 2609, 2610, 2611, 2612, 2613, 2614, 2615, 2616, 2617, 2618, 2619, 2620, 2621, 2622, 2623, 2624, 2625, 2626, 2627, 2628, 2629, 2630, 2631, 2632, 2633, 2634, 2635, 2636, 2637, 2638, 2639, 2640, 2641, 2642, 2643, 2644, 2645, 2646, 2647, 2648, 2649, 2650, 2651, 2652, 2653, 2654, 2655, 2656, 2657, 2658, 2659, 2660, 2661, 2662, 2663, 2664, 2665, 2666, 2667, 2668, 2669, 2670, 2671, 2672, 2673, 2674, 2675, 2676, 2677, 2678, 2679, 26

- Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les patients à risque d'apparition de dyskinésie, principalement de la langue et/ou des extrémités.
- Chez l'enfant, un suivi médical doit être effectué.
- La prise de comprimé ou de gélule doit être effectuée avec un verre d'eau. On peut avaler de travers et s'étouffer.
- En raison de présence de lactose, de sucrose et de galactosémie, de syndrome de déficit en lactase.

- **Précautions d'emploi :**

Afin que votre médecin puisse
traitement, il est nécessaire de le
-En cas de maladie cardiaque,
-En cas de diabète et chez les pa
-En cas de maladie de parkinson,
-En cas d'insuffisance rénale,
-En cas d'antécédents de conv
épileptiques,
-Chez les sujets âgés présent
orthostatique, à la sédation et aux
EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESIT
VOTRE PHARMACIEN.

- **Enfants et adolescents :**

Sans objet.

- Usage des autres médicaments

Veillez indiquer à votre médecin

récemment pris ou pourriez prendre

médicament obtenu sans ordonna

De plus, veuillez signaler à votre médecin tout médicament pouvant interagir avec ALIVIAR® 5

- Associations contre-indiquées

Dopaminergiques non antiparkin

- utilisés dans les troubles de la lactation.

• **Associations déconseillées :**

Certains médicaments donnant c

cardiaque) tels que :

- Antiparasitaires susceptibles de
-
- luméfantine, pentamidine)

- Antiaritmiques de classe Ia (quin-

Amiodarone, sotalol, défétillide, I

cisapride, diphémanil, éndromy,

spiramycin IV

-Autres neuroleptique : Amisul

halopéridol, levomépromazine, pi

véralipride.

-Méthadone.

Certains médicaments pouvant aggraver

-Antiparkinsonien dopaminergique

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALIVAR® 50 mg, gélules

DCI : Sulpiride

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autres, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QU'ALIVAR® 50 MG, GELULES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

• **Classe pharmacothérapeutique :** Antipsychotique neuroleptique, benzamide code ATC : N05AL01

Il appartient à la famille des benzamides. C'est un antipsychotique neuroleptique.

• **Indications :**

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

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

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

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

- Hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
 - Tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple (adénome hypophysaire à prolactine ou cancer du sein),
 - Phéochromocytome (atteinte de la glande médullosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
 - En association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens cabergoline et quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation),
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

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

• **Mises en gardes spéciales :**

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

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

démence.

niens dopaminergiques, les antipsychotiques, les médicaments susceptibles de provoquer des troubles du rythme cardiaque.
- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant un risque d'apparition de dyskinésies, principalement de la langue et/ou des mains.
- Chez l'enfant, un suivi médical régulier est recommandé.
- La prise de comprimé ou de gélule doit être avalée avec un verre d'eau, sans mâcher, sans croquer et sans avaler de travers et s'étouffer.
- En raison de présence de lactose dans la composition, les patients atteints de galactosémie, de syndrome de déficit en lactase.

• **Précautions d'emploi :**

Afin que votre médecin puisse vous prescrire le traitement, il est nécessaire de lui fournir des informations sur vos antécédents médicaux et sur les médicaments que vous prenez.
- En cas de maladie cardiaque,
- En cas de diabète et chez les patients atteints de diabète,
- En cas de maladie de parkinson,
- En cas d'insuffisance rénale,
- En cas d'antécédents de convulsions épileptiques,
- Chez les sujets âgés présentant des troubles orthostatiques, à la sédation et aux effets secondaires.
EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER À CONSULTER VOTRE PHARMACIEN.

- **Enfants et adolescents :**

Sans objet.

- **Usage des autres médicaments :**

Veuillez indiquer à votre médecin les médicaments que vous prenez récemment pris ou pourriez prendre, y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.
De plus, veuillez signaler à votre médecin les médicaments que vous prenez ou pouvez prendre, pouvant interagir avec ALIVAR® 50 mg, gélules.

• **Associations contre-indiquées :**

Dopaminergiques non antiparkinsoniens utilisés dans les troubles de la lactation.

• **Associations déconseillées :**

Certains médicaments donnant lieu à des effets indésirables (notamment cardiaque) tels que :

- Antiparasitaires susceptibles de provoquer des troubles du rythme cardiaque (Luméfántrine, pentamidine).
- Antiarythmiques de classe Ia (quinidine, procainamide, sotalol, dofétilide, flecainide, amiodarone, sotalol, dofétilide, flecainide, cisapride, diphémanil, érythromycine, spiramycine IV).
- Autres neuroleptiques : Amisulpride, halopéridol, levomépromazine, pipéridonate, véralipride.
- Méthadone.
- Certains médicaments pouvant aggraver les effets indésirables de ce médicament.
- Antiparkinsonien dopaminergique.

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALIVAR® 50 mg, gélules

DCI : Sulpiride

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autres, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QU'ALIVAR® 50 MG, GELULES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

• **Classe pharmacothérapeutique :** Antipsychotique neuroleptique, benzamide code ATC : N05AL01

Il appartient à la famille des benzamides. C'est un antipsychotique neuroleptique.

• **Indications :**

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

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

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

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

- Hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
 - Tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple (adénome hypophysaire à prolactine ou cancer du sein),
 - Phéochromocytome (atteinte de la glande médullosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
 - En association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens cabergoline et quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation),
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

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

• **Mises en gardes spéciales :**

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

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

démence.

niens dopaminergiques, les antipsychotiques, les médicaments susceptibles de provoquer des troubles du rythme cardiaque.
- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant un risque d'apparition de dyskinésies, principalement de la langue et/ou des mains.
- Chez l'enfant, un suivi médical régulier est recommandé.
- La prise de comprimé ou de gélule doit être avalée avec un verre d'eau, sans mâcher, sans croquer et sans avaler de travers et s'étouffer.
- En raison de présence de lactose dans la composition, les patients atteints de galactosémie, de syndrome de déficit en lactase.

• **Précautions d'emploi :**

Afin que votre médecin puisse vous prescrire le traitement, il est nécessaire de lui déclarer les troubles suivants :
- En cas de maladie cardiaque,
- En cas de diabète et chez les patients atteints de diabète,
- En cas de maladie de parkinson,
- En cas d'insuffisance rénale,
- En cas d'antécédents de convulsions épileptiques,
- Chez les sujets âgés présentant des troubles orthostatiques, à la sédation et aux effets secondaires.
EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER À CONSULTER VOTRE PHARMACIEN.

- **Enfants et adolescents :**

Sans objet.

- **Usage des autres médicaments :**

Veuillez indiquer à votre médecin les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre, y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.
De plus, veuillez signaler à votre médecin les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre, y compris les médicaments pouvant interagir avec ALIVAR® 50 mg, gélules.

• **Associations contre-indiquées :**

Dopaminergiques non antiparkinsoniens utilisés dans les troubles de la lactation.

• **Associations déconseillées :**

Certains médicaments donnant lieu à des effets indésirables (notamment cardiaque) tels que :

- Antiparasitaires susceptibles de provoquer des troubles du rythme cardiaque (Luméfántrine, pentamidine).
- Antiarythmiques de classe Ia (quinidine, procainamide, sotalol, dofétilide, flecainide, encainide, cisapride, diphémanil, érythromycine, spiramycine IV).
- Autres neuroleptiques : Amisulpride, halopéridol, levomépromazine, pipéridonate, véralipride.
- Méthadone.
- Certains médicaments pouvant agir sur le système cardiovasculaire :
- Antiparkinsonien dopaminergique

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALIVAR® 50 mg, gélules

DCI : Sulpiride

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autres, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QU'ALIVAR® 50 MG, GELULES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

• **Classe pharmacothérapeutique :** Antipsychotique neuroleptique, benzamide code ATC : N05A101

Il appartient à la famille des benzamides. C'est un antipsychotique neuroleptique.

• **Indications :**

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

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

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

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

- Hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
 - Tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple (adénome hypophysaire à prolactine ou cancer du sein),
 - Phéochromocytome (atteinte de la glande médullosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
 - En association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens cabergoline et quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation),
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

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

• **Mises en gardes spéciales :**

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

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

démence.

niens dopaminergiques, les antipsychotiques, les antidépresseurs, les médicaments susceptibles de provoquer des troubles du rythme cardiaque.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant un risque d'apparition de dyskinésies, principalement de la langue et/ou des mains.

- Chez l'enfant, un suivi médical doit être assuré.

- La prise de comprimé ou de gélule doit être avalée avec un verre d'eau, sans mâcher, sans croquer et sans avaler de travers et s'étouffer.

- En raison de présence de lactose, les patients atteints de galactosémie, de syndrome de déficit en lactase.

• **Précautions d'emploi :**

Afin que votre médecin puisse vous prescrire le traitement, il est nécessaire de lui déclarer :

- En cas de maladie cardiaque,
- En cas de diabète et chez les patients atteints de diabète,
- En cas de maladie de parkinson,
- En cas d'insuffisance rénale,
- En cas d'antécédents de convulsions épileptiques,
- Chez les sujets âgés présentant des troubles orthostatiques, à la sédation et aux effets secondaires.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER À CONSULTER VOTRE PHARMACIEN.

- **Enfants et adolescents :**

Sans objet.

- **Usage des autres médicaments :**

Veuillez indiquer à votre médecin les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre, y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler à votre médecin les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre, y compris les médicaments obtenus sans ordonnance, pouvant interagir avec ALIVAR® 50 mg, gélules.

• **Associations contre-indiquées :**

Dopaminergiques non antiparkinsoniens utilisés dans les troubles de la lactation.

• **Associations déconseillées :**

Certains médicaments donnant lieu à des effets indésirables (notamment cardiaque) tels que :

- Antiparasitaires susceptibles de provoquer des troubles du rythme cardiaque (Luméfántrine, pentamidine).
- Antiarythmiques de classe Ia (quinidine, procainamide, sotalol, dofétilide, flecainide, encainide, propafenone, vérapamil, érythromycine, spiramycine IV).
- Autres neuroleptiques : Amisulpride, halopéridol, levomépromazine, pipéridonate, véralipride.
- Méthadone.
- Certains médicaments pouvant agir sur le système cardiovasculaire :
- Antiparkinsonien dopaminergique

27.00

bit lire utilis
s sanguins
sanguins.
nédicamen
nédicamen

1998, 1999, 2000, 2001, 2002, 2003, 2004, 2005, 2006, 2007, 2008, 2009, 2010, 2011, 2012, 2013, 2014, 2015, 2016, 2017, 2018, 2019, 2020, 2021, 2022, 2023, 2024, 2025, 2026, 2027, 2028, 2029, 2030, 2031, 2032, 2033, 2034, 2035, 2036, 2037, 2038, 2039, 2040, 2041, 2042, 2043, 2044, 2045, 2046, 2047, 2048, 2049, 2050, 2051, 2052, 2053, 2054, 2055, 2056, 2057, 2058, 2059, 2060, 2061, 2062, 2063, 2064, 2065, 2066, 2067, 2068, 2069, 2070, 2071, 2072, 2073, 2074, 2075, 2076, 2077, 2078, 2079, 2080, 2081, 2082, 2083, 2084, 2085, 2086, 2087, 2088, 2089, 2090, 2091, 2092, 2093, 2094, 2095, 2096, 2097, 2098, 2099, 2100, 2101, 2102, 2103, 2104, 2105, 2106, 2107, 2108, 2109, 2110, 2111, 2112, 2113, 2114, 2115, 2116, 2117, 2118, 2119, 2120, 2121, 2122, 2123, 2124, 2125, 2126, 2127, 2128, 2129, 2130, 2131, 2132, 2133, 2134, 2135, 2136, 2137, 2138, 2139, 2140, 2141, 2142, 2143, 2144, 2145, 2146, 2147, 2148, 2149, 2150, 2151, 2152, 2153, 2154, 2155, 2156, 2157, 2158, 2159, 2160, 2161, 2162, 2163, 2164, 2165, 2166, 2167, 2168, 2169, 2170, 2171, 2172, 2173, 2174, 2175, 2176, 2177, 2178, 2179, 2180, 2181, 2182, 2183, 2184, 2185, 2186, 2187, 2188, 2189, 2190, 2191, 2192, 2193, 2194, 2195, 2196, 2197, 2198, 2199, 2200, 2201, 2202, 2203, 2204, 2205, 2206, 2207, 2208, 2209, 2210, 2211, 2212, 2213, 2214, 2215, 2216, 2217, 2218, 2219, 2220, 2221, 2222, 2223, 2224, 2225, 2226, 2227, 2228, 2229, 2230, 2231, 2232, 2233, 2234, 2235, 2236, 2237, 2238, 2239, 2240, 2241, 2242, 2243, 2244, 2245, 2246, 2247, 2248, 2249, 2250, 2251, 2252, 2253, 2254, 2255, 2256, 2257, 2258, 2259, 2260, 2261, 2262, 2263, 2264, 2265, 2266, 2267, 2268, 2269, 2270, 2271, 2272, 2273, 2274, 2275, 2276, 2277, 2278, 2279, 2280, 2281, 2282, 2283, 2284, 2285, 2286, 2287, 2288, 2289, 2290, 2291, 2292, 2293, 2294, 2295, 2296, 2297, 2298, 2299, 2300, 2301, 2302, 2303, 2304, 2305, 2306, 2307, 2308, 2309, 2310, 2311, 2312, 2313, 2314, 2315, 2316, 2317, 2318, 2319, 2320, 2321, 2322, 2323, 2324, 2325, 2326, 2327, 2328, 2329, 2330, 2331, 2332, 2333, 2334, 2335, 2336, 2337, 2338, 2339, 2340, 2341, 2342, 2343, 2344, 2345, 2346, 2347, 2348, 2349, 2350, 2351, 2352, 2353, 2354, 2355, 2356, 2357, 2358, 2359, 2360, 2361, 2362, 2363, 2364, 2365, 2366, 2367, 2368, 2369, 2370, 2371, 2372, 2373, 2374, 2375, 2376, 2377, 2378, 2379, 2380, 2381, 2382, 2383, 2384, 2385, 2386, 2387, 2388, 2389, 2390, 2391, 2392, 2393, 2394, 2395, 2396, 2397, 2398, 2399, 2400, 2401, 2402, 2403, 2404, 2405, 2406, 2407, 2408, 2409, 2410, 2411, 2412, 2413, 2414, 2415, 2416, 2417, 2418, 2419, 2420, 2421, 2422, 2423, 2424, 2425, 2426, 2427, 2428, 2429, 2430, 2431, 2432, 2433, 2434, 2435, 2436, 2437, 2438, 2439, 2440, 2441, 2442, 2443, 2444, 2445, 2446, 2447, 2448, 2449, 2450, 2451, 2452, 2453, 2454, 2455, 2456, 2457, 2458, 2459, 2460, 2461, 2462, 2463, 2464, 2465, 2466, 2467, 2468, 2469, 2470, 2471, 2472, 2473, 2474, 2475, 2476, 2477, 2478, 2479, 2480, 2481, 2482, 2483, 2484, 2485, 2486, 2487, 2488, 2489, 2490, 2491, 2492, 2493, 2494, 2495, 2496, 2497, 2498, 2499, 2500, 2501, 2502, 2503, 2504, 2505, 2506, 2507, 2508, 2509, 2510, 2511, 2512, 2513, 2514, 2515, 2516, 2517, 2518, 2519, 2520, 2521, 2522, 2523, 2524, 2525, 2526, 2527, 2528, 2529, 2530, 2531, 2532, 2533, 2534, 2535, 2536, 2537, 2538, 2539, 2540, 2541, 2542, 2543, 2544, 2545, 2546, 2547, 2548, 2549, 2550, 2551, 2552, 2553, 2554, 2555, 2556, 2557, 2558, 2559, 2560, 2561, 2562, 2563, 2564, 2565, 2566, 2567, 2568, 2569, 2570, 2571, 2572, 2573, 2574, 2575, 2576, 2577, 2578, 2579, 2580, 2581, 2582, 2583, 2584, 2585, 2586, 2587, 2588, 2589, 2590, 2591, 2592, 2593, 2594, 2595, 2596, 2597, 2598, 2599, 2600, 2601, 2602, 2603, 2604, 2605, 2606, 2607, 2608, 2609, 2610, 2611, 2612, 2613, 2614, 2615, 2616, 2617, 2618, 2619, 2620, 2621, 2622, 2623, 2624, 2625, 2626, 2627, 2628, 2629, 2630, 2631, 2632, 2633, 2634, 2635, 2636, 2637, 2638, 2639, 2640, 2641, 2642, 2643, 2644, 2645, 2646, 2647, 2648, 2649, 2650, 2651, 2652, 2653, 2654, 2655, 2656, 2657, 2658, 2659, 2660, 2661, 2662, 2663, 2664, 2665, 2666, 2667, 2668, 2669, 2670, 2671, 2672, 2673, 2674, 2675, 2676, 2677, 2678, 2679, 26

- Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les patients à risque d'apparition de dyskinésie, principalement de la langue et/ou des membres.
- Chez l'enfant, un suivi médical doit être assuré.
- La prise de comprimé ou de gélule doit être effectuée avec un verre d'eau. On peut avaler de travers et s'étouffer.
- En raison de présence de lactose, le médicament est contre-indiqué chez les atteints de galactosémie, de syndrome de malabsorption ou de déficit en lactase.

- **Précautions d'emploi :**

Afin que votre médecin puisse
traitement, il est nécessaire de le
-En cas de maladie cardiaque,
-En cas de diabète et chez les pa
-En cas de maladie de parkinson,
-En cas d'insuffisance rénale,
-En cas d'antécédents de conv
épileptiques,
-Chez les sujets âgés présent
orthostatique, à la sédation et aux
EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESIT
VOTRE PHARMACIEN.

- **Enfants et adolescents :**

Sans objet.

- Usage des autres médicaments

Veillez indiquer à votre médecin

récemment pris ou pourriez prendre.

médicament obtenu sans ordonna

De plus, veuillez signaler à votre n

pouvant interagir avec ALVIAR® 5

- **Associations contre-indiquées**

- ### Dopaminergiques non antiparkin-

Associations Médicales

• **Associations deconseillées :**
Certains médicaments peuvent

Certains médicaments donnant d'effets
cardiaques) tels que :

- Antiparasitaires susceptibles d'

luméfantrine, pentamidine)

- Antiarythmiques de classe Ia (qui

(amiodarone, sotalol, dofétilide, i

cisapride, diphémanil, érythromy

spiramycine IV.

-Autres neuroleptique : Amisul

halopéridol, levomépromazine, pi

verapride.

-Méthadone.

Certains médicaments pouvant ag

-Antiparkinsonien dopaminergique

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALIVAR® 50 mg, gélules

DCI : Sulpiride

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autres, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QU'ALIVAR® 50 MG, GELULES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

• **Classe pharmacothérapeutique :** Antipsychotique neuroleptique, benzamide code ATC : N05AL01

Il appartient à la famille des benzamides. C'est un antipsychotique neuroleptique.

• **Indications :**

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

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

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

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

- Hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
 - Tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple (adénome hypophysaire à prolactine ou cancer du sein),
 - Phéochromocytome (atteinte de la glande médullosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
 - En association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens cabergoline et quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation),
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

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

• **Mises en gardes spéciales :**

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

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

démence.

niens dopaminergiques, les antipsychotiques, les antidépresseurs, les médicaments susceptibles de provoquer des troubles du rythme cardiaque.

- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant un risque d'apparition de dyskinésies, principalement de la langue et/ou des mains.

- Chez l'enfant, un suivi médical doit être assuré.

- La prise de comprimé ou de gélule doit être effectuée avec un verre d'eau. On peut avaler de travers et s'étouffer.

- En raison de présence de lactose, les patients atteints de galactosémie, de syndrome de déficit en lactase.

• **Précautions d'emploi :**

Afin que votre médecin puisse vous prescrire le traitement, il est nécessaire de lui déclarer :

- En cas de maladie cardiaque,
- En cas de diabète et chez les patients atteints de diabète,
- En cas de maladie de parkinson,
- En cas d'insuffisance rénale,
- En cas d'antécédents de convulsions épileptiques,
- Chez les sujets âgés présentant des troubles orthostatiques, à la sédation et aux effets secondaires.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER À CONSULTER VOTRE PHARMACIEN.

- **Enfants et adolescents :**

Sans objet.

- **Usage des autres médicaments :**

Veuillez indiquer à votre médecin les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre, y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler à votre médecin les médicaments que vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre, y compris les médicaments pouvant interagir avec ALIVAR® 50 mg, gélules.

• **Associations contre-indiquées :**

Dopaminergiques non antiparkinsoniens utilisés dans les troubles de la lactation.

• **Associations déconseillées :**

Certains médicaments donnant lieu à des effets secondaires (notamment cardiaque) tels que :

- Antiparasitaires susceptibles de provoquer des troubles du rythme cardiaque (Luméfántrine, pentamidine).
- Antiarythmiques de classe Ia (quinidine, procainamide, sotalol, dofétilide, flecainide, amiodarone, sotalol, dofétilide, flecainide, cisapride, diphémanil, érythromycine, spiramycine IV).
- Autres neuroleptiques : Amisulpride, halopéridol, levomépromazine, pipéridonate, véralipride.
- Méthadone.
- Certains médicaments pouvant aggraver les effets secondaires :
- Antiparkinsonien dopaminergique

NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALIVAR® 50 mg, gélules

DCI : Sulpiride

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autres, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QU'ALIVAR® 50 MG, GÉLULES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

• **Classe pharmacothérapeutique :** Antipsychotique neuroleptique, benzamide code ATC : N05AL01

Il appartient à la famille des benzamides. C'est un antipsychotique neuroleptique.

• **Indications :**

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

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

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

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

- Hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
 - Tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple (adénome hypophysaire à prolactine ou cancer du sein),
 - Phéochromocytome (atteinte de la glande médullosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
 - En association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens cabergoline et quinagolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation),
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

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

• **Mises en gardes spéciales :**

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

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

démence.

niens dopaminergiques, les antipsychotiques, les médicaments susceptibles de provoquer des troubles du rythme cardiaque.
- Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant un risque d'apparition de dyskinésies, principalement de la langue et/ou des mains.
- Chez l'enfant, un suivi médical régulier est recommandé.
- La prise de comprimé ou de gélule doit être avalée avec un verre d'eau, sans mâcher, sans croquer et sans avaler de travers et s'étouffer.
- En raison de présence de lactose dans la composition, les patients atteints de galactosémie, de syndrome de déficit en lactase.

• **Précautions d'emploi :**

Afin que votre médecin puisse vous prescrire le traitement, il est nécessaire de lui déclarer les médicaments que vous prenez ou avez pris récemment, ainsi que les autres médicaments que vous prenez ou avez pris récemment.
- En cas de maladie cardiaque,
- En cas de diabète et chez les patients atteints de diabète,
- En cas de maladie de parkinson,
- En cas d'insuffisance rénale,
- En cas d'antécédents de convulsions épileptiques,
- Chez les sujets âgés présentant une hypotension orthostatique, à la sédation et aux effets secondaires.
EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER À CONSULTER VOTRE PHARMACIEN.

- **Enfants et adolescents :**

Sans objet.

- **Usage des autres médicaments :**

Veuillez indiquer à votre médecin les médicaments que vous prenez ou avez pris récemment pris ou pourriez prendre, ainsi que les autres médicaments obtenus sans ordonnance.
De plus, veuillez signaler à votre médecin les médicaments que vous prenez ou avez pris récemment, ainsi que les autres médicaments pouvant interagir avec ALIVAR® 50 mg, gélules.

• **Associations contre-indiquées :**

Dopaminergiques non antiparkinsoniens utilisés dans les troubles de la lactation.

• **Associations déconseillées :**

Certains médicaments donnant lieu à des effets secondaires (notamment cardiaque) tels que :

- Antiparasitaires susceptibles de provoquer des troubles du rythme cardiaque (Luméfántrine, pentamidine).
- Antiarythmiques de classe Ia (quinidine, procainamide, sotalol, dofétilide, flecainide, amiodarone, sotalol, dofétilide, flecainide, cisapride, diphémanil, érythromycine, spiramycine IV).
- Autres neuroleptiques : Amisulpride, halopéridol, levomépromazine, pipéridate, véralipride.
- Méthadone.
- Certains médicaments pouvant agir sur le système cardiovasculaire :
- Antiparkinsonien dopaminergique

27.00

bit lire utilis
s sanguins
sanguins.
nédicamen
nédicamen

- Ce médicament doit être utilisé avec précaution chez les patients à risque d'apparition de dystonie, principalement de la langue et/ou du visage.
- Chez l'enfant, un suivi médical doit être assuré.
- La prise de comprimé ou de gélule doit être effectuée sans mâcher, sans avaler de travers et s'étouffer.
- En raison de présence de lactose dans la composition, les patients atteints de galactosémie, de syndrome de malabsorption ou de déficit en lactase.

• Précautions d'emploi :

- Afin que votre médecin puisse
traitement, il est nécessaire de le
-En cas de maladie cardiaque,
-En cas de diabète et chez les pa
-En cas de maladie de parkinson,
-En cas d'insuffisance rénale,
-En cas d'antécédents de conv
épileptiques,
-Chez les sujets âgés présent
orthostatique, à la sédation et aux
EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESIT
VOTRE PHARMACIEN.

- **Enfants et adolescents :**
Sans objet.

- Usage des autres médicaments

Veillez indiquer à votre médecin

récemment pris ou pourriez prendre

De plus, veuillez signaler à votre

De plus, veuillez signaler à votre représentant
pouvant interagir avec AI.MAR@sonos.com

- Associations contre-indiquées

Dopaminergiques non antiparkin

utilisés dans les troubles de la lactation.

• **Associations déconseillées :**

Certains médicaments donnant
cardiaque) tels que :

- Antiparasitaires susceptibles de

Luméfantrine, pentamidine).

- Antiarythmiques de classe Ia (qui

(amiodarone, sotalol, dofétilide, i

cisapride, diphémanil, érythromy
mycémiques. 14

- Autres neuroleptiques : Amisulpride

halopéridol, levomépromazine, pi

véralipride.

-Méthadone.

Certains médicaments pouvant aggraver

- Antiparkinsonien dopaminergique

كوفيرام® 5 مغ / 10 مغ

بيراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 مغ / 10 مغ

بيراندوبريل أرجينين / أملوديبين

5 مغ

ن

10 مغ / 5 مغ

جينين / أملوديبين

اقرأ بدة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء . لأنها تحتوي على معلومات هامة لك .

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لتستند إليها من جديد .
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني .
- لقد وُصف هذا الدواء لك شخصيًا . فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق به الضرر .
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضا على جميع الآثار الجانبية الغير المدلى بها في هذه النشرة (أنظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟ »)

في هذه النشرة :

- 1 . ما هو كوفيرام ، حبة وفي أية حالة يستعمل؟
- 2 . ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أخذ كوفيرام ، حبة؟
- 3 . كيف يؤخذ كوفيرام ، حبة؟
- 4 . ما في الآثار الجانبية المحتملة؟
- 5 . كيف يحفظ كوفيرام ، حبة؟
- 6 . محتوى العبوة ومعلومات إضافية .

الحمل

يجب أن تحري طبيبك إذا كنت تعتدين بأنك حامل (أو قد تصبحين) حاملاً . عادة سوف ينصحك طبيبك بالتوقف عن أخذ كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو بمجرد وقوعه حيث سيصف لك دواء آخر بدلاً عنه .
لا تصبح بأخذ كوفيرام حبة في بداية الحمل ، كما أنه قد يؤدي إلى إصابات وخيمة للجنين عند إستعماله بعد الشهر الثالث من الحمل .

الإرضاع

لقد ثبت أن الأمولوديبين يفرز في حليب الأم بكميات ضئيلة .
أعلمي طبيبك إن كنت ترضعين أو على وشك الإرضاع .
لا يوصى بإعطاء كوفيرام حبة للأمهات المرضعات ، ويمكن لطبيبك أن يختار لك علاجاً آخر إذا كنت تفضلين الإرضاع خاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو سابق لأوانه .
إلى سائقي السيارات والعاملين على الآليات :
قد يؤثر كوفيرام حبة على قدرتك على قيادة السيارة أو تشغيل الآليات . إذا كانت الأقراص تسبب لك الشعور بالدوخة أو الضعف أو التعب ، أو تسبب لك الصداع ، فيجب أن تتجنب القيادة أو تشغيل الآليات وأن تتصل بطبيبك على الفور .
يحتوي كوفيرام حبة ، على سكر الحليب

1 . ما هو كوفيرام ، حبة وفي أية حالة يُستعمل؟

الفئة العلاجية الصيدلانية : مثبط للأنزيم المحلّل للأحماض (IEC) وحاصر للكلسيوم .

كود C09BB04 : ATC

يوصف كوفيرام ، حبة لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني و/أو لعلاج الأمراض الإكليلية الثابتة (في حال تنافس أو انقطاع الدم الوارد للقلب) .

فيلماكان المرضى الذين يستخدمون بواسطة البيراندوبريل والأمولوديبين أن يأخذوا كلا المادتين في حبة واحدة من كوفيرام ، حبة .

إن كوفيرام ، حبة عبارة عن مزيج من مادتين فعّالتين : البيراندوبريل والأمولوديبين .

كوفيرام® 5 مغ / 10 مغ

بيراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 مغ / 10 مغ

بيراندوبريل أرجينين / أملوديبين

5 مغ

ن

10 مغ / 5 مغ

جينين / أملوديبين

8,00

اقرأ بَدَقَة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء . لأنها تحتوي على معلومات هامة لك .

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لتستند إليها من جديد .
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني .
- لقد وُصف هذا الدواء لك شخصيًا . فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق به الضرر .
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضا على جميع الآثار الجانبية الغير المألوفة بها في هذه النشرة (أنظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟ »)

في هذه النشرة :

- 1 . ما هو كوفيرام ، حبة وفي أية حالة يستعمل؟
- 2 . ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أخذ كوفيرام ، حبة؟
- 3 . كيف يؤخذ كوفيرام ، حبة؟
- 4 . ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
- 5 . كيف يحفظ كوفيرام ، حبة؟
- 6 . محتوى العبوة ومعلومات إضافية .

الحمل

يجب أن تحري طبيبك إذا كنت تعتدين بأنك حامل (أو قد تصبحين) حاملاً . عادة سوف ينصحك طبيبك بالتوقف عن أخذ كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو بمجرد وقوعه حيث سيصف لك دواء آخر بدلاً عنه .
لا تصبحي بأخذ كوفيرام حبة في بداية الحمل ، كما أنه قد يؤدي إلى إصابات وخيمة للجنين عند إستعماله بعد الشهر الثالث من الحمل .

الإرضاع

لقد ثبت أن الأملاوديبين يفرز في حليب الأم بكميات ضئيلة .
أعلمي طبيبك إن كنت ترضعين أو على وشك الإرضاع .
لا يوصى بإعطاء كوفيرام حبة للأمهات المرضعات ، ويمكن لطبيبك أن يختار لك علاجاً آخر إذا كنت تفضلين الإرضاع خاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو سابق لأوانه .
إلى سائقي السيارات والعاملين على الآليات :

قد يؤثر كوفيرام حبة على قدرتك على قيادة السيارة أو تشغيل الآليات . إذا كانت الأقراص تسبب لك الشعور بالدوخة أو الضعف أو التعب ، أو تسبب لك الصداع ، فيجب أن تتجنب القيادة أو تشغيل الآليات وأن تتصل بطبيبك على الفور .
يحتوي كوفيرام حبة ، على سكر الحليب

1 . ما هو كوفيرام ، حبة وفي أية حالة يُستعمل؟

الفئة العلاجية الصيدلانية : مثبط للأنزيم المحلّل للأحماض (IEC) وحاصر للكلسيوم .

كود C09BB04 :ATC

يوصف كوفيرام ، حبة لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني و/أو لعلاج الأمراض الإكليلية الثابتة (في حال تنافس أو انقطاع الدم الوارد للقلب) .

فيماكان المرضى الذين يستخدمون بواسطة البيراندوبريل والأملوديبين أن يأخذوا كلا المادتين في حبة واحدة من كوفيرام ، حبة .

إن كوفيرام ، حبة عبارة عن مزيج من مادتين فعّالتين : البيراندوبريل والأملوديبين .

كوفيرام® 5 مغ / 10 مغ

بيراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 مغ / 10 مغ

بيراندوبريل أرجينين / أملوديبين

5 مغ

ن

10 مغ / 5 مغ

جينين / أملوديبين

اقرأ بـدقة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء . لأنها تحتوي على معلومات هامة لك .

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لتستند إليها من جديد .
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني .
- لقد وُصف هذا الدواء لك شخصيًا . فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق به الضرر .
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المألوفة بها في هذه النشرة (أنظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟ »)

في هذه النشرة :

- 1 . ما هو كوفيرام ، حبة وفي أية حالة يستعمل؟
- 2 . ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أخذ كوفيرام ، حبة؟
- 3 . كيف يؤخذ كوفيرام ، حبة؟
- 4 . ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
- 5 . كيف يحفظ كوفيرام ، حبة؟
- 6 . محتوى العبوة ومعلومات إضافية .

الحمل

يجب أن تحبزي طبيبك إذا كنت تعتدين بأنك حامل (أو قد تصبحين) حاملاً . عادة سوف ينصحك طبيبك بالتوقف عن أخذ كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو بمجرد وقوعه حيث سيصف لك دواء آخر بدلاً عنه .
لا تصبحي بأخذ كوفيرام حبة في بداية الحمل ، كما أنه قد يؤدي إلى إصابات وخيمة للجنين عند إستعماله بعد الشهر الثالث من الحمل .

الإرضاع

لقد أثبت أن الأملاوديبين يفرز في حليب الأم بكميات ضئيلة .
أعلمي طبيبك إن كنت ترضعين أو على وشك الإرضاع .
لا يوصى بإعطاء كوفيرام حبة للأمهات المرضعات ، ويمكن لطبيبك أن يختار لك علاجاً آخر إذا كنت تفضلين الإرضاع خاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو سابق لأوانه .
إلى سائقي السيارات والعاملين على الآليات :

قد يؤثر كوفيرام حبة على قدرتك على قيادة السيارة أو تشغيل الآليات . إذا كانت الأقراص تسبب لك الشعور بالدوخة أو الضعف أو التعب ، أو تسبب لك الصداع ، فيجب أن تتجنب القيادة أو تشغيل الآليات وأن تتصل بطبيبك على الفور .
يحتوي كوفيرام حبة ، على سكر الحليب

1 . ما هو كوفيرام ، حبة وفي أية حالة يُستعمل؟

الفئة العلاجية الصيدلانية : مثبّط للأنزيم المحلّل للألياف (IEC) وحاصر للكلسيوم .

كود C09BB04 : ATC

يوصف كوفيرام ، حبة لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني و/أو لعلاج الأمراض الإكليلية الثابتة (في حال تنافس أو انقطاع الدم الوارد للقلب) .

فيلماكان المرضى الذين يستخدمون بواسطة البيراندوبريل والأملاوديبين أن يأخذوا كلا المادتين في حبة واحدة من كوفيرام ، حبة .

إن كوفيرام ، حبة عبارة عن مزيج من مادتين فعّالتين : البيراندوبريل والأملاوديبين .

ALZOLE® 20 mg

Oméprazole

LOT: 189
PER: SEP 2021
PPV: 85 DT 00

COMPOSITION :

Oméprazole (DCI).....20 mg par gélule.
Excipients qsp.....1 gélule

FORMES ET PRESENTATIONS :

Gélules contenant des microgranules gastrorésistants : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Anti-sécrétoire gastrique.

Inhibiteur de la pompe à protons (A : appareil digestif et métabolisme).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Oesophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-oesophagien associé ou non à une oesophagite.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.
- Traitement d'entretien des oesophagites par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est dispensable

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Les gélules peuvent être prises au cours d'un repas ou à jeun.

Adulte :

- Eradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale : sont recommandés les schémas posologiques suivants :
 - Soit 1 gélule d'Alzole 20 mg matin et soir associée à clarithromycine 500 mg matin et soir et à amoxicilline 1000 mg matin et soir, pendant 7 jours ;
 - Soit 1 gélule d'Alzole 20 mg matin et soir associée à clarithromycine 500 mg matin et soir et à métronidazole ou tinidazole 500 mg matin et soir, pendant 7 jours

ALZOLE® 20 mg

Oméprazole

LOT : 189
PER : SEP 2021
PPV : 85 DT 00

COMPOSITION :

Oméprazole (DCI).....20 mg par gélule.
Excipients qsp.....1 gélule

FORMES ET PRESENTATIONS :

Gélules contenant des microgranules gastrorésistants : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Anti-sécrétoire gastrique.

Inhibiteur de la pompe à protons (A : appareil digestif et métabolisme).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Oesophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-oesophagien associé ou non à une oesophagite.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.
- Traitement d'entretien des oesophagites par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est dispensable

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Les gélules peuvent être prises au cours d'un repas ou à jeun.

Adulte :

- Eradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale : sont recommandés les schémas posologiques suivants :
 - Soit 1 gélule d'Alzole 20 mg matin et soir associée à clarithromycine 500 mg matin et soir et à amoxicilline 1000 mg matin et soir, pendant 7 jours ;
 - Soit 1 gélule d'Alzole 20 mg matin et soir associée à clarithromycine 500 mg matin et soir et à métronidazole ou tinidazole 500 mg matin et soir, pendant 7 jours

ALZOLE® 20 mg

Oméprazole

LOT : 189
PER : SEP 2021
PPV : 85 DT 00

COMPOSITION :

Oméprazole (DCI).....20 mg par gélule.
Excipients qsp.....1 gélule

FORMES ET PRESENTATIONS :

Gélules contenant des microgranules gastrorésistants : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Anti-sécrétoire gastrique.

Inhibiteur de la pompe à protons (A : appareil digestif et métabolisme).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Oesophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-oesophagien associé ou non à une oesophagite.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.
- Traitement d'entretien des oesophagites par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est dispensable

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Les gélules peuvent être prises au cours d'un repas ou à jeun.

Adulte :

- Eradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale : sont recommandés les schémas posologiques suivants :
 - Soit 1 gélule d'Alzole 20 mg matin et soir associée à clarithromycine 500 mg matin et soir et à amoxicilline 1000 mg matin et soir, pendant 7 jours ;
 - Soit 1 gélule d'Alzole 20 mg matin et soir associée à clarithromycine 500 mg matin et soir et à métronidazole ou tinidazole 500 mg matin et soir, pendant 7 jours