

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.

Diagnostic et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19- 065784

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1682 Société : 7-880
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : SALHI Ahmed
Date de naissance : 01-01-1938
Adresse :
Tél. : 0672 826086 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

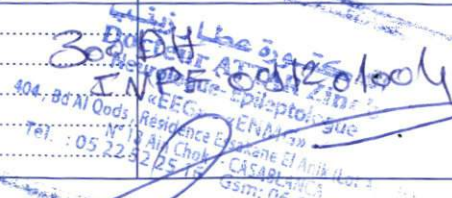
Cachet du médecin :
Date de consultation :
Nom et prénom du malade : SALHI AHMED Age :
Lien de parenté : 092046 ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☒ Enfant
Nature de la maladie : Affection longue durée
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, 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.

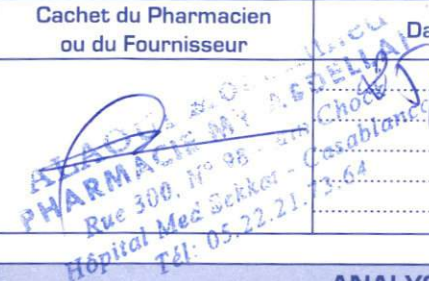
Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

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
25/02/2021	CS		308,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	25/02/2021	1506,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

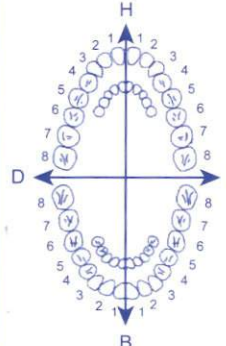
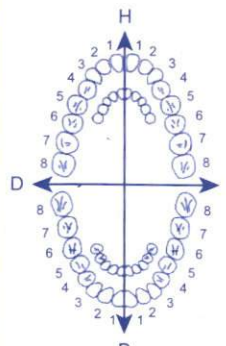
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div> <p>H</p> <p>25533412 21433552</p> <p>00000000 00000000</p> </div> <div> <p>D</p> <p>00000000 00000000</p> <p>35533411 11433553</p> </div> <div> <p>G</p> </div> </div> <p>B</p> <p>(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			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 ATTAR Zineb

Neurologue-Epileptologue
Adulte-Enfant

- Vidéo Electroencéphalogramme « EEG »
- ElectroNeuroMyogramme « ENMG »



الدكتورة عطار زينب

إختصاصية في أمراض الدماغ و الأعصاب
والعمود الفقري والعضلات وإختصاص أمراض
الصرع (الكبار و الأطفال)

• لتخطيط الكهريائي للدماغ (الشبكة)

• التخطيط الكهريائي للأعصاب و العضلات

Casablanca le :

25/02/2021

Mr Ahmed Salhi

284.00 x 3

Dozyl

ALAOU Mohammed
PHARMACIE MY A. DELLAH
Rue 300, N° 98 - Ain Chok
Hôpital Med Sektor - Casablanca
Tel: 06.22.21.73.64

132.00 x 3

1 p à midi

Parasetre win 2g

30.00 x 2

Insalal 0,5g

3)

404, Bd Al Qods, Résidence Essakane El Anik, 3^{ème} Etage N° 18, Ain Chok - CASABLANCA

Essakane 404, Bd Al Qods, Résidence Essakane El Anik, 3^{ème} Etage N° 18, Ain Chok - CASABLANCA

Tel : 05 22 52 25 16

Email : attar.neurologie@gmail.com

الهاتف : 05 22 52 25 16

GSM : 06 65 04 33 10

المحمول : 06 65 04 33 10

x4) 78^{mo} Betasene 2l/y

- 1506,00 / 8 / 15/11



[Signature]

ALMOUDI Mohammed
PHARMACIE M. ALMOUDI
Rue 300, N° 96 - Ain Chock
Hôpital Méd. de l'Armée - Casablanca
Tél: 05.22.21.73.64

Betaserc

24 mg dichlorhydrate de bétahistine

Comprimé

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE BETASERC 24 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Ce médicament contient une substance active qui s'appelle la bétahistine. Il appartient à une classe de médicaments appelée anti-vertigineux. Il lutte contre les vertiges.

Il est indiqué dans certaines formes de vertige.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais BETASERC 24 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une excroissance anormale de la glande médullo-surrénale qui peut provoquer une hypertension artérielle sévère (phéochromocytome).

Ne prenez jamais BETASERC si l'un des cas ci-dessus vous concerne. En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre BETASERC.

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre BETASERC si vous êtes asthmatique. Dans ce cas, le traitement avec BETASERC nécessite une surveillance particulière en raison du risque de contraction des bronches.

Chez les patients ayant un antécédent d'ulcère gastroduodénal, l'administration de bétahistine nécessite une surveillance particulière pendant la durée du traitement.

BETASERC n'est pas le traitement adapté pour les formes de vertige suivantes :

- crises de vertige positionnel bénin,
- vertige en relation avec une affection du système nerveux central.

Précautions d'emploi

Prenez les comprimés au milieu des repas pour éviter les douleurs d'estomac.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BETASERC 24 mg, comprimé.

Autres médicaments et BETASERC 24 mg, comprimé

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

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être

en train de le faire, consultez votre médecin ou votre pharmacien pour en discuter.

Si vous êtes allaitée, il est possible que votre bébé présente certains effets indésirables.

Si vous êtes allaitée, il est possible que votre bébé présente certains effets indésirables.

Si vous êtes allaitée, il est possible que votre bébé présente certains effets indésirables.

Si vous êtes allaitée, il est possible que votre bébé présente certains effets indésirables.

Si vous êtes allaitée, il est possible que votre bébé présente certains effets indésirables.

Si vous êtes allaitée, il est possible que votre bébé présente certains effets indésirables.

Paroxetine Win®

Paroxétine chlorhydrate anhydre

20 mg

Comprimé pelliculé sécable

Voie Orale

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

• 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 médecin ou à votre pharmacien. • Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, 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.

1. QU'EST-CE QUE PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

PAROXÉTINE WIN est un traitement destiné aux adultes souffrant de dépression et/ou de troubles anxieux.

Indications thérapeutiques

Les troubles anxieux dans lesquels PAROXÉTINE WIN peut être prescrit sont les suivants : • troubles obsessionnels compulsifs (pensées répétitives, obsessionnelles avec comportement incontrôlable), • trouble panique (attaques de panique, y compris celles causées par la peur des lieux publics, l'agoraphobie), • trouble anxieux social (peur ou rejet de situations où vous devez être en société), • état de stress post-traumatique (anxiété causée par un événement traumatique), • anxiété généralisée.

PAROXÉTINE WIN appartient à la classe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS).

Les personnes souffrant de dépression ou d'anxiété présentent un taux de sérotonine (substance présente dans le cerveau) diminué.

Le mécanisme d'action de PAROXÉTINE WIN et des autres ISRS n'est pas complètement connu, mais ils augmenteraient le taux de sérotonine dans le cerveau.

Bien traiter votre dépression ou votre trouble anxieux est important pour vous aider à vous sentir mieux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Contre-indications

Ne prenez jamais PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable :

• Si vous prenez ou avez pris au cours des 2 dernières semaines un médicament appelé IMAO (inhibiteur de la monoamine oxydase, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylthionium (bleu de méthylène)).

Votre médecin vous dira comment débuter le traitement avec la paroxétine une fois que vous aurez arrêté le traitement par IMAO. • Si vous prenez un anti-psychotique appelé thioridazine ou un anti-psychotique appelé pimozide.

• Si vous êtes allergique à la paroxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

• Si vous êtes concerné par l'un de ces points, ne prenez pas PAROXÉTINE WIN et informez en votre médecin.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre PAROXÉTINE WIN 20mg, comprimé pelliculé sécable.

• Si vous prenez un autre traitement (voir rubrique ci-dessous utilisation d'autres médicaments). • Si vous prenez du tamoxifène pour traiter un cancer du sein. PAROXÉTINE WIN pouvant diminuer le tamoxifène, votre médecin pourra préférer un autre antidépresseur. • Si vous avez des problèmes de reins, de foie ou

• Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous avez eu dans le passé des convulsions ou des crises. • Si vous avez déjà eu un épisode de

(excitation incontrôlable et hyperactivité). • Si vous avez une maladie cardiaque (électrocardiogramme anormal).

• Si vous avez des troubles de la vision (électrocardiogramme anormal).

• Si vous avez des troubles de la vision (électrocardiogramme anormal).

• Si vous avez des troubles de la vision (électrocardiogramme anormal).

• Si vous avez des troubles de la vision (électrocardiogramme anormal).

• Si vous avez des troubles de la vision (électrocardiogramme anormal).

• Si vous êtes diabétique. • Si vous suivez un régime pauvre en sel. • Si vous souffrez de glaucome (hypertension au niveau de l'œil). • Si vous êtes enceinte ou envisagez de l'être ou si vous allaitez (voir rubriques « Grossesse » et « Allaitement »). • Si vous avez moins de 18 ans (voir rubrique ci-dessous - Utilisation chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans -).

Utilisation chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans :

PAROXÉTINE WIN ne doit habituellement pas être utilisé chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

Les patients de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets indésirables tels que tentative de suicide, pensées suicidaires ou comportement hostile (comportement agressif, d'opposition et colère) lorsqu'ils sont traités par la paroxétine.

Néanmoins, il est possible que votre médecin décide de prescrire PAROXÉTINE WIN à des patients de moins de 18 ans si elle décide que c'est dans l'intérêt du patient.

Si votre médecin vous a prescrit (ou à votre enfant) PAROXÉTINE WIN et que vous désirez en discuter avec lui, adressez-vous à lui. Vous devez informer votre médecin si l'un des symptômes ci-dessus apparaît ou s'aggrave lors de la prise de PAROXÉTINE WIN par un patient de moins de 18 ans.

Dans cette tranche d'âge, la sécurité à long terme de la paroxétine concernant la croissance, la maturation et le développement cognitif et comportemental n'a pas encore été établie.

Dans les études chez des patients de moins de 18 ans, les effets secondaires fréquents qui affectaient moins d'un enfant/adolescent sur 10 étaient les suivants :

augmentation des pensées suicidaires et des tentatives de suicide, agressivité envers soi-même, comportement hostile, agressif ou irritable, manque d'appétit, tremblements, transpiration excessive, hyperactivité, agitation, des fluctuations de l'humeur et des acouphores et des ecchymoses.

Des saignements inhabituels (par exemple des saignements de nez).

Dans ces études, les symptômes décrits ci-dessus ont également affecté les enfants et adolescents qui avaient reçu du placebo, mais à une fréquence moindre.

Dans ces études, certains patients de moins de 18 ans ont présenté des effets indésirables lors de la diminution de doses ou de l'arrêt de la paroxétine. Ces effets étaient similaires à ceux observés chez l'adulte à l'arrêt de la paroxétine (voir rubrique 3 - Comment prendre PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ?).

De plus, les patients de moins de 18 ans ont présenté assez fréquemment (moins d'un patient sur 10) des douleurs abdominales, une nervosité, et des fluctuations de l'humeur (accès de pleurs, agressivité envers soi-même, pensées suicidaires et tentatives de suicide).

Idees suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

• si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé, • si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui

vous pouvez lui demander de vous signaler

vous êtes anxieux à l'aggrave, ou s'il s'inquiète

servez avec la paroxétine

étre développe une réaction appelée

se sentir agité et de ne pas pouvoir rester

D'autres symptômes d'un syndrome

ins ou la totalité des symptômes suivants :

transpiration, transpiration, frissons,

(frissons), contractions involontaires du

colère. Si vous remarquez un de ces

symptômes, contactez votre médecin.

• Si vous remarquez un de ces

indésirables de PAROXÉTINE WIN, lire ci-dessous la rubrique 4. • Quels sont

les effets indésirables éventuels ?

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

PAROXÉTINE WIN 20MG
CP PELL SEC 830

P.P.V. : 132DH00



118000062301

LOT : 20E014
PER : 10 2023

Paroxetine Win®

Paroxétine chlorhydrate anhydre

20 mg

Comprimé pelliculé sécable

Voie Orale

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

• 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 médecin ou à votre pharmacien. • Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, 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.

1. QU'EST-CE QUE PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

PAROXÉTINE WIN est un traitement destiné aux adultes souffrant de dépression et/ou de troubles anxieux.

Indications thérapeutiques

Les troubles anxieux dans lesquels PAROXÉTINE WIN peut être prescrit sont les suivants : • troubles obsessionnels compulsifs (pensées répétitives, obsessionnelles avec comportement incontrôlable), • trouble panique (attaques de panique, y compris celles causées par la peur des lieux publics, l'agoraphobie), • trouble anxieux social (peur ou rejet de situations où vous devez être en société), • état de stress post-traumatique (anxiété causée par un événement traumatique), • anxiété généralisée.

PAROXÉTINE WIN appartient à la classe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS).

Les personnes souffrant de dépression ou d'anxiété présentent un taux de sérotonine (substance présente dans le cerveau) diminué.

Le mécanisme d'action de PAROXÉTINE WIN et des autres ISRS n'est pas complètement connu, mais ils augmenteraient le taux de sérotonine dans le cerveau.

Bien traiter votre dépression ou votre trouble anxieux est important pour vous aider à vous sentir mieux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Contre-indications

Ne prenez jamais PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable :

• Si vous prenez ou avez pris au cours des 2 dernières semaines un médicament appelé IMAO (inhibiteur de la monoamine oxydase, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylthionium (bleu de méthylène)).

Votre médecin vous dira comment débuter le traitement avec la paroxétine une fois que vous aurez arrêté le traitement par IMAO. • Si vous prenez un anti-psychotique appelé thioridazine ou un anti-psychotique appelé pimozide.

• Si vous êtes allergique à la paroxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

• Si vous êtes concerné par l'un de ces points, ne prenez pas PAROXÉTINE WIN et informez en votre médecin.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre PAROXÉTINE WIN 20mg, comprimé pelliculé sécable.

• Si vous prenez un autre traitement (voir rubrique ci-dessous utilisation d'autres médicaments). • Si vous prenez du tamoxifène pour traiter un cancer du sein, PAROXÉTINE WIN pouvant diminuer le tamoxifène, votre médecin pourra préférer un autre antidépresseur. • Si vous avez des problèmes de reins, de foie ou

• Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous avez eu dans le passé des convulsions ou des crises. • Si vous avez déjà eu un épisode de

(excitation incontrôlable et hyperactivité). • Si vous avez une sismothérapie (électrochoc). • Si vous avez des troubles de la (

des ecchymoses (bleus) ou si vous saignez facilement, ou si vous prenez un

médicament qui peut augmenter les saignements comme la warfarine, des antipsychotiques comme la pérphénazine ou la clozapine, des

antidépresseurs tricycliques, des médicaments contre la douleur ou

l'inflammation appelés Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens (AINS) comme l'aspirine, l'ibuprofène, le célécoxib, l'étodolac, le diclofénac, le méloxicam,

• Si vous êtes diabétique. • Si vous suivez un régime pauvre en sel. • Si vous souffrez de glaucome (hypertension au niveau de l'œil). • Si vous êtes enceinte ou envisagez de l'être ou si vous allaitez (voir rubriques « Grossesse » et « Allaitement »). • Si vous avez moins de 18 ans (voir rubrique ci-dessous - Utilisation chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans -).

Utilisation chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans :

PAROXÉTINE WIN ne doit habituellement pas être utilisé chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

Les patients de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets indésirables tels que tentative de suicide, pensées suicidaires ou comportement hostile (comportement agressif, d'opposition et colère) lorsqu'ils sont traités par la paroxétine.

Néanmoins, il est possible que votre médecin décide de prescrire PAROXÉTINE WIN à des patients de moins de 18 ans si elle décide que c'est dans l'intérêt du patient.

Si votre médecin vous a prescrit (ou à votre enfant) PAROXÉTINE WIN et que vous désirez en discuter avec lui, adressez-vous à lui. Vous devez informer votre médecin si l'un des symptômes ci-dessus apparaît ou s'aggrave lors de la prise de PAROXÉTINE WIN par un patient de moins de 18 ans.

Dans cette tranche d'âge, la sécurité à long terme de la paroxétine concernant la croissance, la maturation et le développement cognitif et comportemental n'a pas encore été établie.

Dans les études chez des patients de moins de 18 ans, les effets secondaires fréquents qui affectaient moins d'un enfant/adolescent sur 10 étaient les suivants :

augmentation des pensées suicidaires et des tentatives de suicide, agressivité envers soi-même, comportement hostile, agressif ou irritable, manque d'appétit, tremblements, transpiration excessive, hyperactivité, agitation, des fluctuations de l'humeur et acouphores et des ecchymoses ou des saignements inhabituels (par exemple des saignements de nez).

Dans ces études, les symptômes décrits ci-dessus ont également affecté les enfants et adolescents qui avaient reçu du placebo, mais à une fréquence moindre.

Dans ces études, certains patients de moins de 18 ans ont présenté des effets indésirables lors de la diminution de doses ou de l'arrêt de la paroxétine. Ces effets étaient similaires à ceux observés chez l'adulte à l'arrêt de la paroxétine (voir rubrique 3 - Comment prendre PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ?).

De plus, les patients de moins de 18 ans ont présenté assez fréquemment (moins d'un patient sur 10) des douleurs abdominales, une nervosité, et des fluctuations de l'humeur (accès de pleurs, agressivité envers soi-même, pensées suicidaires et tentatives de suicide).

Idees suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

• si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé, • si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui

vous pouvez lui demander de vous signaler

vous êtes anxieux à l'aggrave, ou s'il s'inquiète

ment.

Interactions avec la paroxétine

Une réaction appelée une réaction appelée se sentir agité et de ne pas pouvoir rester

D'autres symptômes d'un syndrome

ins ou la totalité des symptômes suivants :

transpiration, transpiration, frissons,

(frissons), contractions involontaires du

colère. Si vous remarquez un de ces

symptômes, contactez votre médecin.

• Pour plus d'information sur les effets

indésirables de PAROXÉTINE WIN, lire ci-dessous la rubrique 4. • Quels sont

les effets indésirables éventuels ?

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

PAROXÉTINE WIN 20MG
CP PELL SEC 830

P.P.V. : 132DH00



118000062301

LOT : 20E014
PER : 10/2023

Paroxetine Win®

Paroxétine chlorhydrate anhydre

20 mg

Comprimé pelliculé sécable

Voie Orale

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

• 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 médecin ou à votre pharmacien. • Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, 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.

1. QU'EST-CE QUE PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

PAROXÉTINE WIN est un traitement destiné aux adultes souffrant de dépression et/ou de troubles anxieux.

Indications thérapeutiques

Les troubles anxieux dans lesquels PAROXÉTINE WIN peut être prescrit sont les suivants : • troubles obsessionnels compulsifs (pensées répétitives, obsessionnelles avec comportement incontrôlable), • trouble panique (attaques de panique, y compris celles causées par la peur des lieux publics, l'agoraphobie), • trouble anxieux social (peur ou rejet de situations où vous devez être en société), • état de stress post-traumatique (anxiété causée par un événement traumatique), • anxiété généralisée.

PAROXÉTINE WIN appartient à la classe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS).

Les personnes souffrant de dépression ou d'anxiété présentent un taux de sérotonine (substance présente dans le cerveau) diminué.

Le mécanisme d'action de PAROXÉTINE WIN et des autres ISRS n'est pas complètement connu, mais ils augmenteraient le taux de sérotonine dans le cerveau.

Bien traiter votre dépression ou votre trouble anxieux est important pour vous aider à vous sentir mieux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Contre-indications

Ne prenez jamais PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable :

• Si vous prenez ou avez pris au cours des 2 dernières semaines un médicament appelé IMAO (inhibiteur de la monoamine oxydase, incluant le moclobémide et le chlorure de méthylthionium (bleu de méthylène)).

Votre médecin vous dira comment débuter le traitement avec la paroxétine une fois que vous aurez arrêté le traitement par IMAO. • Si vous prenez un anti-psychotique appelé thioridazine ou un anti-psychotique appelé pimozide.

• Si vous êtes allergique à la paroxétine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).

• Si vous êtes concerné par l'un de ces points, ne prenez pas PAROXÉTINE WIN et informez en votre médecin.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre PAROXÉTINE WIN 20mg, comprimé pelliculé sécable.

• Si vous prenez un autre traitement (voir rubrique ci-dessous utilisation d'autres médicaments). • Si vous prenez du tamoxifène pour traiter un cancer du sein. PAROXÉTINE WIN pouvant diminuer le tamoxifène, votre médecin pourra préférer un autre antidépresseur. • Si vous avez des problèmes de reins, de foie ou

• Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous avez eu dans le passé des convulsions ou des crises. • Si vous avez déjà eu un épisode de

(excitation incontrôlable et hyperactivité). • Si vous avez une

sismothérapie (électrochoc). • Si vous avez des troubles de la

(des ecchymoses (bleus) ou si vous saignez facilement, ou si vous

médicament qui peut augmenter les saignements comme la warfarine, des

antipsychotiques comme la pérphénazine ou la clozapine, des

antidépresseurs tricycliques, des médicaments contre la douleur ou

l'inflammation appelés Anti-Inflammatoires Non Stéroïdiens (AINS) comme l'aspirine, l'ibuprofène, le célécoxib, l'étodolac, le diclofénac, le méloxicam,

• Si vous êtes diabétique. • Si vous suivez un régime pauvre en sel. • Si vous souffrez de glaucome (hypertension au niveau de l'œil). • Si vous êtes enceinte ou envisagez de l'être ou si vous allaitez (voir rubriques « Grossesse » et « Allaitement »). • Si vous avez moins de 18 ans (voir rubrique ci-dessous - Utilisation chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans -).

Utilisation chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans :

PAROXÉTINE WIN ne doit habituellement pas être utilisé chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans.

Les patients de moins de 18 ans présentent un risque accru d'effets indésirables tels que tentative de suicide, pensées suicidaires ou comportement hostile (comportement agressif, d'opposition et colère) lorsqu'ils sont traités par la paroxétine.

Néanmoins, il est possible que votre médecin décide de prescrire PAROXÉTINE WIN à des patients de moins de 18 ans si elle décide que c'est dans l'intérêt du patient.

Si votre médecin vous a prescrit (ou à votre enfant) PAROXÉTINE WIN et que vous désirez en discuter avec lui, adressez-vous à lui. Vous devez

informer votre médecin si l'un des symptômes ci-dessus apparaît ou s'aggrave lors de la prise de PAROXÉTINE WIN par un patient de moins de 18 ans.

Dans cette tranche d'âge, la sécurité à long terme de la paroxétine concernant la croissance, la maturation et le développement cognitif et comportemental n'a pas encore été établie.

Dans les études chez des patients de moins de 18 ans, les effets secondaires fréquents qui affectaient moins de 1 enfant/adolescent sur 10 étaient les suivants :

augmentation des pensées suicidaires et des tentatives de suicide, agressivité envers soi-même, comportement hostile, agressif ou irritable,

manque d'appétit, tremblements, transpiration excessive, hyperactivité, agitation, des fluctuations de l'humeur et acouphores et des ecchymoses

ou des saignements inhabituels (par exemple des saignements de nez).

Dans ces études, les symptômes décrits ci-dessus ont également affecté les enfants et adolescents qui avaient reçu du placebo, mais à une fréquence moindre.

Dans ces études, certains patients de moins de 18 ans ont présenté des effets indésirables lors de la diminution de doses ou de l'arrêt de la paroxétine. Ces effets étaient similaires à ceux observés chez l'adulte à l'arrêt de la paroxétine (voir rubrique 3 - Comment prendre PAROXÉTINE WIN 20 mg, comprimé pelliculé sécable ?).

De plus, les patients de moins de 18 ans ont présenté assez fréquemment (moins de 1 patient sur 10) des douleurs abdominales, une nervosité, et des fluctuations de l'humeur (accès de pleurs, agressivité envers soi-même, pensées suicidaires et tentatives de suicide).

Idees suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux

Si vous souffrez de dépression et/ou de troubles anxieux, vous pouvez parfois avoir des idées d'auto-agression (agression envers vous-même) ou de suicide. Ces manifestations peuvent être majorées au début d'un

traitement par antidépresseur, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

• si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé, • si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui

expliquant que vous pouvez lui demander de vous signaler

si vous présentez des idées suicidaires ou d'auto-agression, ou si l'inquiétude

augmente. Ne vous inquiétez pas, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

• si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé, • si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui

expliquant que vous pouvez lui demander de vous signaler

si vous présentez des idées suicidaires ou d'auto-agression, ou si l'inquiétude

augmente. Ne vous inquiétez pas, car ce type de médicament n'agit pas tout de suite mais seulement après 2 semaines ou plus de traitement.

Vous êtes plus susceptible de présenter ce type de manifestations dans les cas suivants :

• si vous avez déjà eu des idées suicidaires ou d'auto-agression dans le passé, • si vous êtes un jeune adulte. Les études cliniques ont montré que le risque de comportement suicidaire était accru chez les adultes de moins de 25 ans présentant une maladie psychiatrique et traités par antidépresseur.

Si vous avez des idées suicidaires ou d'auto-agression, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Vous pouvez vous faire aider par un ami ou un parent, en lui expliquant que vous êtes dépressif ou que vous souffrez d'un trouble anxieux, et en lui

expliquant que vous pouvez lui demander de vous signaler

PAROXÉTINE WIN 20MG
CP PELL SEC 830

P.P.V. : 132DH00



118000062301

Si vous remarquez un de ces symptômes, contactez immédiatement votre médecin ou allez directement à l'hôpital.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

LOT : 20E014
P.R. : 10 2023

PRISDAL®

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION

PRISDAL®

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé

Risperidone (DCI)	0,5 mg
	ou 1 mg
	ou 2 mg
	ou 3 mg
	ou 4 mg

Excipients (communs): Cellulose microcristalline, amidon prégelatinisé, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose ; Pelliculage: Opadray jaune (cp à 0,5 et 2 mg), Opadray orange (cp à 0,5 et 3 mg), Opadray blanc (cp à 1 mg), Opadray vert (cp à 4 mg)

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRÉSENTATIONS

Boîtes de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

AUTRES ANTIPSYCHOTIQUES (CODE ATC : N05AX08).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

- Traitement de la schizophrénie.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères associés aux troubles bipolaires.
- Traitement de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante chez les patients présentant une démence d'Alzheimer modérée à sévère ne répondant pas aux approches non pharmacologiques et lorsqu'il existe un risque de préjudice pour le patient lui-même ou les autres.
- Traitement symptomatique de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante dans le trouble des conduites chez les enfants à partir de 5 ans et les adolescents présentant un fonctionnement intellectuel inférieur à la moyenne ou un retard mental diagnostiqués conformément aux critères du DSM-IV, chez lesquels la sévérité des comportements agressifs ou d'autres comportements perturbateurs nécessitent un traitement pharmacologique.

Le traitement pharmacologique doit faire partie intégrante d'un programme de traitement plus large, incluant des mesures psychosociales et éducatives.

Il est recommandé que la risperidone soit prescrite par un spécialiste en neurologie de l'enfant et en psychiatrie de l'enfant et de l'adolescent ou un médecin très familier du traitement du trouble des conduites de l'enfant et de l'adolescent.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants:

- Hypersensibilité connue à la risperidone ou à l'un des autres composants.

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Il est recommandé aux prescripteurs d'évaluer les risques et les bénéfices de l'administration de PRISDAL chez les patients âgés et déments en prenant en compte les facteurs de risque prédictifs de survenue d'accident vasculaire cérébral tels que l'altération ou les personnes diabétiques au niveau du visage, des bras ou des jambes, troubles de l'élocution ou de la vision.
- Tenir compte des propriétés aléatoires de la risperidone pouvant favoriser la survenue d'une hypotension orthostatique lors de l'instauration progressive du traitement.
- Ce médicament sera utilisé avec prudence chez les patients à risque cardiovasculaire connu (insuffisance cardiaque, infarctus du myocarde, hypovolémie, troubles du rythme cardiaque, antécédents familiaux d'allongement du segment QT).
- Évaluer le rapport bénéfice-risque lors de la prescription de PRISDAL chez les patients présentant une maladie de Parkinson ou une démence à Corps de Lewy.
- Possibilité d'hyperglycémie ou d'aggravation du diabète sous traitement par la risperidone, d'où la nécessité d'une surveillance chez les personnes diabétiques ainsi que chez celles présentant des facteurs de risque.
- PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients à antécédents d'hyperprolactinémie et chez ceux qui présentent des tumeurs partiellement prolactine-dépendantes.

- PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des antécédents de convulsions ou d'autres situations cliniques pouvant potentiellement abaisser le seuil épileptogène.
- Un priapisme peut survenir au cours du traitement par PRISDAL.
- PRISDAL peut altérer la capacité corporelle centrale. Il doit donc être utilisé avec prudence en cas d'exposition à un exercice physique intense, des températures extrêmes ou lors d'un traitement concomitant par des médicaments ayant une activité anticholinergique ou tendance à la déshydratation.
- Enfants et adolescents :

- Le prescripteur est tenu de faire une évaluation complète des causes physiques et sociales du comportement agressif avant de débuter le traitement.

- A cause des effets sédatifs de la risperidone, un suivi rapproché doit être effectué (conséquences de la sédation sur les capacités d'apprentissage).

- Du fait des effets potentiels liés à la prolactine, il faudra envisager une évaluation régulière des fonctions endocriniennes.
- Évaluer régulièrement les syndromes extrapyramidaux et autres troubles de la motricité.

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

c) INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Effets de PRISDAL sur d'autres médicaments :

- Augmentation du risque d'effet sédatif avec les médicaments ou substances agissant au niveau central : alcool, opiacés, antihistaminiques, benzodiazépines.
- Antagonisme de l'effet de la lévodopa et d'autres agonistes dopaminergiques.
- Effet hypotenseur lors de l'utilisation concomitante avec un traitement antihypertenseur.

Effets potentiels d'autres médicaments sur PRISDAL :

- Diminution des concentrations plasmatiques de la fraction antipsychotique active de la risperidone avec la prise de carbamazépine, rifampicine, phénytoïne et phénobarbital (inducteurs du CYP3A4 et de la P-glycoprotéine (P-gp)).
- Augmentation des concentrations plasmatiques de la risperidone avec les inhibiteurs du CYP2D6 tels que la fluoxétine, la paroxétine, la quinine ou l'halopéridol.
- Augmentation des concentrations plasmatiques de la risperidone par le verapamil, un inhibiteur du CYP3A4 et de la P-gp.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN

d) GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse : PRISDAL ne doit pas être utilisé au cours de la grossesse sauf en cas de nécessité manifeste. Lorsque l'arrêt est nécessaire au cours de la grossesse, il ne doit pas être réalisé brutalement.

Allaitement : les avantages de la risperidone doivent être évalués au regard des risques.

DEMANDER CONSEIL À VOTRE PHARMACIEN

e) CONDUCTEUR

PRISDAL peut avoir

à conduire et à utiliser

le système nerveux et

être informés de ne

ce que leur sensibilité

4. COMMENT UTILISER

a) POSOLOGIE USUELLE

Schizophrénie :

Adulte : PRISDAL peut

Débuter le traitement par

être augmentée à 4 mg

maintenue inchangée, ou

La majorité des patients

entre 4 et 6 mg. Chez

dose initiale et d'entretien.

Les posologies de plus de 10 mg/jour n'ont pas montré d'efficacité

supérieure aux posologies plus faibles et peuvent entraîner une

augmentation de l'incidence des symptômes extrapyramidaux. La

sécurité d'emploi de posologies supérieures à 16 mg/jour n'a pas été

évaluée, et elles ne sont donc pas recommandées.



PRISDAL®

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DÉNOMINATION

PRISDAL®

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé

Risperidone (DCI)	0,5 mg
	ou 1 mg
	ou 2 mg
	ou 3 mg
	ou 4 mg

Excipients (communs): Cellulose microcristalline, amidon préagglutiné, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose ; Pelliculage: Opadray jaune (cp à 0,5 et 2 mg), Opadray orange (cp à 0,5 et 3 mg), Opadray blanc (cp à 1 mg), Opadray vert (cp à 4 mg)

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRÉSENTATIONS

Boîtes de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

AUTRES ANTIPSYCHOTIQUES (CODE ATC : N05AX08).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

- Traitement de la schizophrénie.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères associés aux troubles bipolaires.
- Traitement de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante chez les patients présentant une démence d'Alzheimer modérée à sévère ne répondant pas aux approches non pharmacologiques et lorsqu'il existe un risque de préjudice pour le patient lui-même ou les autres.
- Traitement symptomatique de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante dans le trouble des conduites chez les enfants à partir de 5 ans et les adolescents présentant un fonctionnement intellectuel inférieur à la moyenne ou un retard mental diagnostiqués conformément aux critères du DSM-IV, chez lesquels la sévérité des comportements agressifs ou d'autres comportements perturbateurs nécessitent un traitement pharmacologique.

Le traitement pharmacologique doit faire partie intégrante d'un programme de traitement plus large, incluant des mesures psychosociales et éducatives.

Il est recommandé que la risperidone soit prescrite par un spécialiste en neurologie de l'enfant et en psychiatrie de l'enfant et de l'adolescent ou un médecin très familier du traitement du trouble des conduites de l'enfant et de l'adolescent.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants:

- Hypersensibilité connue à la risperidone ou à l'un des autres composants.

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Il est recommandé aux prescripteurs d'évaluer les risques et les bénéfices de l'administration de PRISDAL chez les patients âgés et déments en prenant en compte les facteurs de risque prédictifs de survenue d'accident vasculaire cérébral tels que l'altération ou les personnes diabétiques au niveau du visage, des bras ou des jambes, troubles de l'élocution ou de la vision.
- Tenir compte des propriétés alaphobiques de la risperidone pouvant favoriser la survenue d'une hypotension orthostatique lors de l'instauration progressive du traitement.
- Ce médicament sera utilisé avec prudence chez les patients à risque cardiovasculaire connu (insuffisance cardiaque, infarctus du myocarde, hypovolémie, troubles du rythme cardiaque, antécédents familiaux d'allongement du segment QT).
- Évaluer le rapport bénéfice-risque lors de la prescription de PRISDAL chez les patients présentant une maladie de Parkinson ou une démence à Corps de Lewy.
- Possibilité d'hyperglycémie ou d'aggravation du diabète sous traitement par la risperidone, d'où la nécessité d'une surveillance chez les personnes diabétiques ainsi que chez celles présentant des facteurs de risque.
- PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients à antécédents d'hyperprolactinémie et chez ceux qui présentent des tumeurs partiellement prolactine-dépendantes.

- PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des antécédents de convulsions ou d'autres situations cliniques pouvant potentiellement abaisser le seuil épileptogène.
- Un priapisme peut survenir au cours du traitement par PRISDAL.
- PRISDAL peut altérer la capacité corporelle centrale. Il doit donc être utilisé avec prudence en cas d'exposition à un exercice physique intense, des températures extrêmes ou lors d'un traitement concomitant par des médicaments ayant une activité anticholinergique ou tendance à la déshydratation.
- Enfants et adolescents :

- Le prescripteur est tenu de faire une évaluation complète des causes physiques et sociales du comportement agressif avant de débuter le traitement.

- A cause des effets sédatifs de la risperidone, un suivi rapproché doit être effectué (conséquences de la sédation sur les capacités d'apprentissage).

- Du fait des effets potentiels liés à la prolactine, il faudra envisager une évaluation régulière des fonctions endocriniennes.
- Évaluer régulièrement les syndromes extrapyramidaux et autres troubles de la motricité.

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

c) INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Effets de PRISDAL sur d'autres médicaments :

- Augmentation du risque d'effet sédatif avec les médicaments ou substances agissant au niveau central : alcool, opiacés, antihistaminiques, benzodiazépines.
- Antagonisme de l'effet de la lévodopa et d'autres agonistes dopaminergiques.
- Effet hypotenseur lors de l'utilisation concomitante avec un traitement antihypertenseur.

Effets potentiels d'autres médicaments sur PRISDAL :

- Diminution des concentrations plasmatiques de la fraction antipsychotique active de la risperidone avec la prise de carbamazépine, rifampicine, phénytoïne et phénobarbital (inducteurs du CYP3A4 et de la P-glycoprotéine (P-gp)).
- Augmentation des concentrations plasmatiques de la risperidone avec les inhibiteurs du CYP2D6 tels que la fluoxétine, la paroxétine, la quinidine ou l'halopéridol.
- Augmentation des concentrations plasmatiques de la risperidone par le verapamil, un inhibiteur du CYP3A4 et de la P-gp.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN

d) GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse : PRISDAL ne doit pas être utilisé au cours de la grossesse sauf en cas de nécessité manifeste. Lorsque l'arrêt est nécessaire au cours de la grossesse, il ne doit pas être réalisé brutalement.

Allaitement : les avantages de la risperidone doivent être évalués au regard des risques.

DEMANDER CONSEIL À VOTRE PHARMACIEN

e) CONDUCTEUR

PRISDAL peut avoir

à conduire et à utiliser

système nerveux et

être informés de ne

ce que leur sensibilité

4. COMMENT UTILISER

a) POSOLOGIE USU

Schizophrénie :

Adulte : PRISDAL peut

Débuter le traitement par

être augmentée à 4 mg

maintenue inchangée, ou

La majorité des patients

entre 4 et 6 mg. Chez

dose initiale et d'entretien.

Les posologies de plus de 10 mg/jour n'ont pas montré d'efficacité

supérieure aux posologies plus faibles et peuvent entraîner une

augmentation de l'incidence des symptômes extrapyramidaux. La

sécurité d'emploi de posologies supérieures à 16 mg/jour n'a pas été

évaluée, et elles ne sont donc pas recommandées.

PRISDAL®

LOT 0000089

EXP 01/23

PRV 900H00

des pelliculés

DOZYL®

Donépézil 5 mg et 10 mg

Boîte de 28 comprimé pelliculé

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- 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 médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, 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.

2- Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.

La substance active est :

Donépézil Hydrochloride 5,00 mg

Pour 1 comprimé pelliculé.

Donépézil Hydrochloride 10,00 mg

Pour 1 comprimé pelliculé.

Les autres composants sont :

Lactose granulé, amidon de maïs pré-gélatinisé, Avicel PH 102, Kollidone VA 64, stéarate de magnésium,

Solution de pelliculage :

DOZYL® 5 mg

Opadry II 85F18422 white, eau purifiée

DOZYL® 10 mg

Opadry II 85F32019 yellow, eau purifiée

Excipients à effet notoire : lactose

3- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

DOZYL® (donépézil) appartient à une classe de médicaments appelés « inhibiteurs de l'acétylcholinestérase ». Le donépézil augmente les concentrations dans le cerveau d'une substance (acétylcholine) qui participe dans le processus de la mémoire en diminuant la destruction de l'acétylcholine.

4- Indications thérapeutiques :

Ce médicament est utilisé pour le traitement symptomatique des formes légères à modérément sévères de la maladie d'Alzheimer. Les symptômes de la maladie d'Alzheimer incluent une perte progressive de la mémoire, une confusion et des modifications du comportement. DOZYL® est utilisé uniquement chez l'adulte.

5- Posologie :

En règle générale, le traitement débutera par (1 comprimé blanc), tous les soirs. Après un mois, votre médecin peut augmenter cette posologie à 10 mg, tous les soirs avant le coucher. Prenez votre comprimé DOZYL® avec un verre d'eau au

Le dosage des comprimés que vous allez prendre et la durée de traitement peuvent varier en fonction des recommandations de votre médecin.

La posologie maximale recommandée est de 10 mg/jour.

Respectez attentivement la prescription de votre médecin et les conseils de votre pharmacien quant au moment et à la fréquence de la prise de votre médicament. Ne pas modifier la dose sans l'avis de votre médecin.

Durée du traitement

Votre médecin ou votre pharmacien vous indiquera la durée du traitement. Vous devrez voir votre médecin de façon régulière pour ajuster le traitement et évaluer vos symptômes.

Si vous arrêtez de prendre DOZYL®

Ne pas interrompre le traitement sans consulter votre médecin. Si vous arrêtez de prendre DOZYL®, le bénéfice de votre traitement diminuera progressivement.

6- Contre-indications :

Ne pas utiliser DOZYL®, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au donépézil ou aux dérivés de la pipéridine ou à l'un des autres composants.

7- Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, DOZYL®, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Les effets indésirables suivants ont été rapportés par les personnes prenant DOZYL®.

Prévenez votre médecin si vous avez un de ces effets indésirables pendant que vous prenez DOZYL®.

Effets indésirables graves

Si vous ressentez les symptômes suivants après avoir pris ce médicament, veuillez en informer votre médecin. Vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical d'urgence.

- Atteinte du foie par exemple hépatite. Les symptômes de l'hépatite sont : nausées, vomissements, perte de l'appétit, mauvais état général, fièvre, démangeaison, coloration jaune de la peau et des yeux, urines foncées (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 1 000).
- Ulcère gastrique ou duodénal. Les symptômes des ulcères gastriques ou duodénaux sont douleur ou inconfort (indigestion) entre le nombril et le sternum (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 1 000).
- Hémorragie gastrique ou intestinale. Ceci peut être responsable de selles noires ou de la présence de sang dans les selles (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 1 000).
- Convulsions (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 1 000).
- Fièvre avec raideur musculaire, transpiration ou altération de la conscience (trouble appelé « syndrome malin des neuroleptiques ») (pouvant toucher moins de 1 personne sur 10 000).

Effets indésirables très fréquents (pouvant toucher plus de

PPV : 284DH00

PER : 10/22

LOT : J2206-2

pouvant toucher 1 à 10

insomnie (trouble du sommeil),
trouble des choses qui
se font et se défont, maux
et cauchemars, fatigue,
nausée, démangeaison,
et les patients sont plus

pouvant toucher 1 à 10



(pouvant toucher 1 à 10)

DOZYL®

Donépézil 5 mg et 10 mg

Boîte de 28 comprimé pelliculé

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- 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 médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, 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.

2- Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.

La substance active est :

Donépézil Hydrochloride 5,00 mg

Pour 1 comprimé pelliculé.

Donépézil Hydrochloride 10,00 mg

Pour 1 comprimé pelliculé.

Les autres composants sont :

Lactose granulé, amidon de maïs pré-gélatinisé, Avicel PH 102, Kollidone VA 64, stéarate de magnésium,

Solution de pelliculage :

DOZYL® 5 mg

Opadry II 85F18422 white, eau purifiée

DOZYL® 10 mg

Opadry II 85F32019 yellow, eau purifiée

Excipients à effet notoire : lactose

3- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

DOZYL® (donépézil) appartient à une classe de médicaments appelés « inhibiteurs de l'acétylcholinestérase ». Le donépézil augmente les concentrations dans le cerveau d'une substance (acétylcholine) qui participe dans le processus de la mémoire en diminuant la destruction de l'acétylcholine.

4- Indications thérapeutiques :

Ce médicament est utilisé pour le traitement symptomatique des formes légères à modérément sévères de la maladie d'Alzheimer. Les symptômes de la maladie d'Alzheimer incluent une perte progressive de la mémoire, une confusion et des modifications du comportement. DOZYL® est utilisé uniquement chez l'adulte.

5- Posologie :

En règle générale, le traitement débutera par (1 comprimé blanc), tous les soirs. Après un mois, votre médecin peut augmenter cette posologie à 10 mg, tous les soirs avant le coucher. Prenez votre comprimé DOZYL® avec un verre d'eau au

Le dosage des comprimés que vous allez prendre et la durée de traitement peuvent varier en fonction des recommandations de votre médecin.

La posologie maximale recommandée est de 10 mg/jour.

Respectez attentivement la prescription de votre médecin et les conseils de votre pharmacien quant au moment et à la fréquence de la prise de votre médicament. Ne pas modifier la dose sans l'avis de votre médecin.

Durée du traitement

Votre médecin ou votre pharmacien vous indiquera la durée du traitement. Vous devrez voir votre médecin de façon régulière pour ajuster le traitement et évaluer vos symptômes.

Si vous arrêtez de prendre DOZYL®

Ne pas interrompre le traitement sans consulter votre médecin. Si vous arrêtez de prendre DOZYL®, le bénéfice de votre traitement diminuera progressivement.

6- Contre-indications :

Ne pas utiliser DOZYL®, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au donépézil ou aux dérivés de la pipéridine ou à l'un des autres composants.

7- Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, DOZYL®, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Les effets indésirables suivants ont été rapportés par les personnes prenant DOZYL®.

Prévenez votre médecin si vous avez un de ces effets indésirables pendant que vous prenez DOZYL®.

Effets indésirables graves

Si vous ressentez les symptômes suivants après avoir pris ce médicament, veuillez en informer votre médecin. Vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical d'urgence.

- Atteinte du foie par exemple hépatite. Les symptômes de l'hépatite sont : nausées, vomissements, perte de l'appétit, mauvais état général, fièvre, démangeaison, coloration jaune de la peau et des yeux, urines foncées (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 1 000).
- Ulcère gastrique ou duodénal. Les symptômes des ulcères gastriques ou duodénaux sont douleur ou inconfort (indigestion) entre le nombril et le sternum (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 1 000).
- Hémorragie gastrique ou intestinale. Ceci peut être responsable de selles noires ou de la présence de sang dans les selles (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 1 000).
- Convulsions (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 1 000).
- Fièvre avec raideur musculaire, transpiration ou altération de la conscience (trouble appelé « syndrome malin des neuroleptiques ») (pouvant toucher moins de 1 personne sur 10 000).

Effets indésirables très fréquents (pouvant toucher plus de

PPV : 284DH00

PER : 10/22

LOT : J2206-2

pouvant toucher 1 à 10

insomnie (trouble du sommeil),
trouble des choses qui
se font et se défont, maux
et cauchemars, fatigue,
nausée, démangeaison,
et les patients sont plus

pouvant toucher 1 à 10



(pouvant toucher 1 à 10)

DOZYL®

Donépézil 5 mg et 10 mg

Boîte de 28 comprimé pelliculé

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- 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 médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, 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.

2- Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.

La substance active est :

Donépézil Hydrochloride 5,00 mg

Pour 1 comprimé pelliculé.

Donépézil Hydrochloride 10,00 mg

Pour 1 comprimé pelliculé.

Les autres composants sont :

Lactose granulé, amidon de maïs pré-gélatinisé, Avicel PH 102, Kollidone VA 64, stéarate de magnésium,

Solution de pelliculage :

DOZYL® 5 mg

Opadry II 85F18422 white, eau purifiée

DOZYL® 10 mg

Opadry II 85F32019 yellow, eau purifiée

Excipients à effet notoire : lactose

3- Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

DOZYL® (donépézil) appartient à une classe de médicaments appelés « inhibiteurs de l'acétylcholinestérase ». Le donépézil augmente les concentrations dans le cerveau d'une substance (acétylcholine) qui participe dans le processus de la mémoire en diminuant la destruction de l'acétylcholine.

4- Indications thérapeutiques :

Ce médicament est utilisé pour le traitement symptomatique des formes légères à modérément sévères de la maladie d'Alzheimer. Les symptômes de la maladie d'Alzheimer incluent une perte progressive de la mémoire, une confusion et des modifications du comportement. DOZYL® est utilisé uniquement chez l'adulte.

5- Posologie :

En règle générale, le traitement débutera par (1 comprimé blanc), tous les soirs. Après un mois, votre médecin peut augmenter cette posologie à 10 mg, tous les soirs avant le coucher. Prenez votre comprimé DOZYL® avec un verre d'eau au

Le dosage des comprimés que vous allez prendre et la durée de traitement peuvent varier en fonction des recommandations de votre médecin.

La posologie maximale recommandée est de 10 mg/jour.

Respectez attentivement la prescription de votre médecin et les conseils de votre pharmacien quant au moment et à la fréquence de la prise de votre médicament. Ne pas modifier la dose sans l'avis de votre médecin.

Durée du traitement

Votre médecin ou votre pharmacien vous indiquera la durée du traitement. Vous devrez voir votre médecin de façon régulière pour ajuster le traitement et évaluer vos symptômes.

Si vous arrêtez de prendre DOZYL®

Ne pas interrompre le traitement sans consulter votre médecin. Si vous arrêtez de prendre DOZYL®, le bénéfice de votre traitement diminuera progressivement.

6- Contre-indications :

Ne pas utiliser DOZYL®, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au donépézil ou aux dérivés de la pipéridine ou à l'un des autres composants.

7- Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, DOZYL®, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Les effets indésirables suivants ont été rapportés par les personnes prenant DOZYL®.

Prévenez votre médecin si vous avez un de ces effets indésirables pendant que vous prenez DOZYL®.

Effets indésirables graves

Si vous ressentez les symptômes suivants après avoir pris ce médicament, veuillez en informer votre médecin. Vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical d'urgence.

- Atteinte du foie par exemple hépatite. Les symptômes de l'hépatite sont : nausées, vomissements, perte de l'appétit, mauvais état général, fièvre, démangeaison, coloration jaune de la peau et des yeux, urines foncées (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 1 000).
- Ulcère gastrique ou duodénal. Les symptômes des ulcères gastriques ou duodénaux sont douleur ou inconfort (indigestion) entre le nombril et le sternum (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 1 000).
- Hémorragie gastrique ou intestinale. Ceci peut être responsable de selles noires ou de la présence de sang dans les selles (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 1 000).
- Convulsions (pouvant toucher 1 à 10 patients sur 1 000).
- Fièvre avec raideur musculaire, transpiration ou altération de la conscience (trouble appelé « syndrome malin des neuroleptiques ») (pouvant toucher moins de 1 personne sur 10 000).

Effets indésirables très fréquents (pouvant toucher plus de

PPV : 284DH00

PER : 10/22

LOT : J2206-2

pouvant toucher 1 à 10

insomnie (insomnie),
troubles des choses qui
sont faites et couchers,
fièvre, démangeaison,
patients sont plus

pouvant toucher 1 à 10



(pouvant toucher 1 à 10

أرتان[®] 5 ملغ

كلوريدات تريهيكسيفينيديل

أقراص

تعريف الدواء

المكونات

كلوريدات تريهيكسيفينيديل 5 ملغ

السواغات: لاكتوز أحادي المائية، نشا الذرة (غلوتين)،

سيليكات غرواني مائي (ليثيليت)، طالك، ستيارات

المغنيسيوم ك.ك.ل. قرص واحد.

الشكل الصيدلي والتقديم

أقراص، علبة 20.

الصف الصيدلي العلاجي

مضاد باركنسون مضاد المفعول الكوليني

(الجهاز العصبي المركزي)

في أية حالات يستعمل فيها هذا الدواء

ينصح هذا الدواء في مرض الباركنسون وتزامن

الأعراض الباركنسونية الناتجة عن علاج مضاد للدهان.

انتباه!

في أية حالات لا يجب استعمال هذا الدواء

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية:

• الزَّرَق بانغلاق الزاوية (ارتفاع الضغط داخل العين)،

• صعوبات التبول (ذات أصل بروتاتني أو آخر)،

• مرض قلبي غير متوازن (مرض القلب)،

• حساسية معروفة اتجاه أحد مكونات

• عدم تحمل أو حساسية للغلوتين، بسبب

القمح (غلوتين).

في حالة الشك، من الضروري استشارة

الصيدلي.

تحذيرات خاصة

• قد تحدث اضطرابات نفسية: في جميع الأحوال، يجب

إبلاغ الطبيب.

• بسبب وجود لاكتوز، لا يجب استعمال هذا الدواء في

حالة وجود الغالاكتوز في الدم، تزامن أعراض سوء

امتصاص غلوكوز وغالاكتوز أو نقص لاكتاز (أمراض

أيضية نادرة).

احتياطات الاستعمال

• لا توقف العلاج فجأة دون استشارة طبية.

• في حالة سوابق مرض انسداد المعى (مثل إمساك

خطير) أو انحباس بولي، ابلغ الطبيب.

تفاعلات بين الأدوية وتفاعلات أخرى

من أجل تفادي تفاعلات محتملة بين عدة أدوية، يجب

إبلاغ الطبيب أو الصيدلي مباشرة عن أي علاج آخر

موازي.

الحمل - الرضاعة

الحمل

من المستحب عدم استعمال هذا الدواء خلال الحمل. إذا

اكتشفت أنك حامل، استشيري الطبيب، لأنه الوحيد الكفيل

بتحديد ضرورة متابعة العلاج.

الرضاعة

ينصح بعدم الرضاعة خلال العلاج.

بصفة عامة، ينبغي دائما خلال الحمل والرضاعة

استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

الساكنون ومستعملو الآلات

أرتان اضطرابات في الرؤية أو

لقيادة السيارات تشكل خطرا.

اللازم معرفتها من أجل استعمال دون

لمرضى

ملغ لكل قرص 5 ملغ

LOT: 20E016
PER: 11 2023

ARTANE 5MG
CP B20

P.P.V : 13DH30



6

Docteur ATTAR Zineb

Neurologue-Epileptologue
Adulte-Enfant

- Vidéo Electroencéphalogramme « EEG »
- ElectroNeuroMyogramme « ENMG »



الدكتورة عطار زينب

إختصاصية في أمراض الدماغ و الأعصاب
والعمود الفقري والعضلات وإختصاص أمراض
الصرع (الكبار و الأطفال)

- لتخطيط الكهريائي للدماغ (الشبكة)
- التخطيط الكهريائي للأعصاب و العضلات

Casablanca le :

11/03/2021

Mr Ahmed Salhi

1) Dozyl 5 mg
13353 1 p à midi / 2 fois

2) Atase 5 mg
3490

ALAOUI MOHAMMED
PHARMACIE MY ABDELLAH
Rue 300, 11° 98 - Ain Chock
Hôpital Méd Sekkat - Casablanca
Tél: 05 22 21 73 64

1/2 0 - 1/2 / 2 fois

الدكتورة عطار زينب
Docteur ATTAR Zineb
Neurologue-Epileptologue
Adulte-Enfant
404, Bd Al Ouds, Résidence Essakane El Anik (Lot Assafaa), 3^{ème} Etage N° 18, Ain Chok - CASABLANCA.
Tél : 05 22 52 25 16 - GSM : 06 65 04 33 10

11 صفا 404 شارع القدس، إقامة السكن الأنيق، الطابق 3 رقم 18، عين الشق، الدار البيضاء

404, Bd Al Ouds, Résidence Essakane El Anik (Lot Assafaa), 3^{ème} Etage N° 18, Ain Chok - CASABLANCA.

Tel : 05 22 52 25 16

Email : attar.neurologie@gmail.com

الهاتف : 05 22 52 25 16

GSM : 06 65 04 33 10

المحمول : 06 65 04 33 10

أرتان[®] 5 ملغ

كلوريدات تريهكسيفينيديل

أقراص

تعريف الدواء

المكونات

كلوريدات تريهكسيفينيديل 5 ملغ

السواغات: لاكتوز أحادي المائية، نشا الذرة (غلوتين)،

سيليكات غرواني مائي (ليفيليت)، طالك، ستيرات

المغنيسيوم ك.ك.ل. قرص واحد.

الشكل الصيدلي والتقديم

أقراص، علبة 20.

الصنف الصيدلي العلاجي

مضاد باركنسون مضاد المفعول الكوليني

(الجهاز العصبي المركزي)

في أية حالات يستعمل فيها هذا الدواء

ينصح هذا الدواء في مرض الباركنسون وتزامن

الأعراض الباركنسونية الناتجة عن علاج مضاد للذهان.

انتباه!

في أية حالات لا يجب استعمال هذا الدواء

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية:

• الزرق بانغلاق الزاوية (ارتفاع الضغط داخل العين).

• صعوبات التبول (ذات انسدادات آتية)

• مرض قلبي غير

• حساسية معروفة

• عدم تحمل أو حسا

القمح (غلوتين).

في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو

الصيدلي.

تحذيرات خاصة

• قد تحدث اضطرابات نفسية: في جميع الأحوال، يجب

إبلاغ الطبيب.

• بسبب وجود لاكتوز، لا يجب استعمال هذا الدواء في

حالة وجود الغالاكتوز في الدم، تزامن أعراض سوء

امتصاص غلوكوز وغالاكتوز أو نقص لاكتاز (أمراض

أيضية نادرة).

احتياطات الاستعمال

• لا توقف العلاج فجأة دون استشارة طبية.

• في حالة سوابق مرض انسداد المعى (مثل إمساك

خطير) أو انحباس بولي، ابلاغ الطبيب.

تفاعلات بين الأدوية وتفاعلات أخرى

من أجل تفادي تفاعلات محتملة بين عدة أدوية، يجب

إبلاغ الطبيب أو الصيدلي مباشرة عن أي علاج آخر

موازي.

الحمل - الرضاعة

الحمل

من المستحب عدم استعمال هذا الدواء خلال الحمل. إذا

اكتشفت أنك حامل، استشيري الطبيب، لأنه الوحيد الكفيل

بتحديد ضرورة متابعة العلاج.

الرضاعة

ينصح بعدم الرضاعة خلال العلاج.

بصفة عامة، ينبغي دائما خلال الحمل والرضاعة

استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

السايفون ومستعملو الآلات

قد يسبب استعمال أرتان اضطرابات في الرؤية أو

الانتباه، مما يجعل قيادة السيارات تشكل خطرا.

لائحة السواغات اللازم معرفتها من أجل استعمال دون

خطر لدى بعض المرضى

لاكتوز: 140.7 ملغ لكل قرص 5 ملغ

ARTANE 5MG

CP B20

P.P.V : 13DH30



6

1180000060314

LOT : 20E015
PER : 08 2023

أرتان[®] 5 ملغ

كلوريدرات تريهيكسيفينيديل

أقراص

تعريف الدواء

المكونات

كلوريدرات تريهيكسيفينيديل 5 ملغ

السواغات: لاكلوز أحادي المائية، نشا الذرة (غلوتين)،

سيليكات غرواني مائي (ليثيليت)، طالك، ستيرات

المغنيسيوم ك.ك.ل. قرص واحد.

الشكل الصيدلي والتقديم

أقراص، علب 20.

الصنف الصيدلي العلاجي

مضاد باركنسون مضاد المفعول الكولين

(الجهاز العصبي المركزي)

في أية حالات يستعمل فيها هذا الدواء

ينصح هذا الدواء في مرض الباركنسون وتزامن

الأعراض الباركنسونية الناتجة عن علاج مضاد للدهان.

انتباه!

في أية حالات لا يجب استعمال هذا الدواء

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية:

• الزرق بانغلاق الزاوية (ارتفاع الضغط داخل العين)،

• صعوبات التبول (ذات أصل بروتاتي أو آخر)،

• مرض قلبي غير متوازن (مرض القلب)،

• حساسية معروفة اتجاه أحد مكونات هذا الدواء،

• عدم تحمل أو حساسية للغلوتين، بسبب وجود نشا

القمح (غلوتين).

في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو

الصيدلي.

تحذيرات خاصة

• قد تحدث اضطرابات نفسية: في جميع الأحوال، يجب

إبلاغ الطبيب.

• بسبب وجود لاكلوز، لا يجب استعمال هذا الدواء في

حالة وجود الغالاكتوز في الدم، تزامن أعراض سوء

امتصاص غلوكوز وغالاكتوز أو نقص لاكلتاز (أمراض

أيضية نادرة).

احتياطات الاستعمال

• لا توقف العلاج فجأة دون استشارة طبية.

• في حالة سوابق مرض انسداد المعوي (مثل إمساك

خطير) أو انحباس بولي، ابلاغ الطبيب.

تفاعلات بين الأدوية وتفاعلات أخرى

من أجل تفادي تفاعلات محتملة بين عدة أدوية، يجب

إبلاغ الطبيب أو الصيدلي مباشرة عن أي علاج آخر

موازي.

الحمل - الرضاعة

الحمل

من المستحب عدم استعمال هذا الدواء خلال الحمل. إذا

اكتشفت أنك حامل، استشيري الطبيب، لأنه الوحيد الكفيل

بتحديد ضرورة متابعة العلاج.

الرضاعة

ينصح بعدم الرضاعة خلال العلاج.

بصفة عامة، ينبغي دائما خلال الحمل والرضاعة

استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

الساكنون ومستعملو الآلات

في الرؤية أو

نكل خطرا.

جل استعمال دون

LOT: 201015
PCR: 08 2023

ARTANE 5MG

CP B20

P.P.V : 13DH30



6

118000 060314

أرتان[®] 5 ملغ

كلوريدرات تريهيكسيفينيديل

أقراص

تعريف الدواء

المكونات

كلوريدرات تريهيكسيفينيديل 5 ملغ

السواغات: لاكلوز أحادي المائية، نشا الذرة (غلوتين)،

سيليكات غرواني مائي (ليثيليت)، طالك، ستيرات

المغنيسيوم ك.ك.ل. قرص واحد.

الشكل الصيدلي والتقديم

أقراص، علب 20.

الصنف الصيدلي العلاجي

مضاد باركنسون مضاد المفعول الكولين

(الجهاز العصبي المركزي)

في أية حالات يستعمل فيها هذا الدواء

ينصح هذا الدواء في مرض الباركنسون وتزامن

الأعراض الباركنسونية الناتجة عن علاج مضاد للدهان.

انتباه!

في أية حالات لا يجب استعمال هذا الدواء

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية:

• الزرق بانغلاق الزاوية (ارتفاع الضغط داخل العين)،

• صعوبات التبول (ذات أصل بروتاتي أو آخر)،

• مرض قلبي غير متوازن (مرض القلب)،

• حساسية معروفة اتجاه أحد مكونات هذا الدواء،

• عدم تحمل أو حساسية للغلوتين، بسبب وجود نشا

القمح (غلوتين).

في حالة الشك، من الضروري استشارة الطبيب أو

الصيدلي.

تحذيرات خاصة

• قد تحدث اضطرابات نفسية: في جميع الأحوال، يجب

إبلاغ الطبيب.

• بسبب وجود لاكلوز، لا يجب استعمال هذا الدواء في

حالة وجود الغالاكتوز في الدم، تزامن أعراض سوء

امتصاص غلوكوز وغالاكتوز أو نقص لاكلتاز (أمراض

أيضية نادرة).

احتياطات الاستعمال

• لا توقف العلاج فجأة دون استشارة طبية.

• في حالة سوابق مرض انسداد المعوي (مثل إمساك

خطير) أو انحباس بولي، ابلاغ الطبيب.

تفاعلات بين الأدوية وتفاعلات أخرى

من أجل تفادي تفاعلات محتملة بين عدة أدوية، يجب

إبلاغ الطبيب أو الصيدلي مباشرة عن أي علاج آخر

موازي.

الحمل - الرضاعة

الحمل

من المستحب عدم استعمال هذا الدواء خلال الحمل. إذا

اكتشفت أنك حامل، استشيري الطبيب، لأنه الوحيد الكفيل

بتحديد ضرورة متابعة العلاج.

الرضاعة

ينصح بعدم الرضاعة خلال العلاج.

بصفة عامة، ينبغي دائما خلال الحمل والرضاعة

استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

الساكنون ومستعملو الآلات

في الرؤية أو

نكل خطرا.

جل استعمال دون

ARTANE 5MG

CP B20

P.P.V : 13DH30



6

118000 060314

LOT : 201015
PCR:08 2023