

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

ditions 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.

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

diologie 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.

éducation :

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- 063162

97804

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10558

Société : R. A. M.

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : MESSAB M.

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0662-47-2113

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. YOUSSEF MOHI
psychiatre - Psychothérapeute
3, Bd. Mohamad V Lot Al Yousr 1
r Etage 26100 - Berrechid
0522 33 66 11 Gsm 0662 47 15 92

08 DEC. 2021

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

SINIA FATHIA

Age: 1963

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Triste de l'hiver

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare

avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : / /

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

| Dates des Actes | Natures des Actes | Nombre et Coefficient | Montant détaillé des Honoraires | Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
| 08 DEC 2021 | Psychiatre | 300,00 | | Dr. YOUSSEF MOHI Psychiatre - Psychothérapeute 5, Bd. Mohamad V Lot Al Yousfi 1 1er Etage 20000 Fes tél. 0522 33 66 11 Gsm 0662 47 15 92 |

EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date | Montant de la Facture |
|--|------------|-----------------------|
| Pharmacie SIDI ERREZI Aïn Wadha | 08/12/2021 | 6 25 25 |

ANALYSES - RADIographies

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de

| SOINS DENTAIRES | Dents Traitées | Nature des Soins | Coefficient | CCEFFICIENT DES TRAVAUX |
|--|---|------------------|-------------|-------------------------|
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| O.D.F PROTHESES DENTAIRES | DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE | | | |
| | H | 25533412 | 21433552 | MONTANTS DES SOINS |
| | | 00000000 | 00000000 | |
| | D | 00000000 | 00000000 | |
| | | 35533411 | 11433553 | |
| [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession | | | | |
| DATE DU DEVIS | | | | |
| DATE DE L'EXECUTION | | | | |

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Youssef MOHI

Psychiatre-Psychothérapeute

Ex-Directeur de l'Hôpital Psychiatrique de Berrechid

Consultation sur rendez-vous

الدكتور يوسف مودي

أخصائي في الطب النفسي و العلاج النفسي

المدير السابق بمستشفى الأمراض العقلية ببرشيد

بالموعد

I.N.P : 061 01 19 53



061 01 19 53



ORDONNANCE

Nom: Siniif Fdil 41

le : 08 DEC. 2021 / 2021 / 2021

$$288,00 \times 2 = 576,00$$

PRISMAT

206

SV

08/12/2021

$$13,30 \times 4 = 53,20$$

Arline

SV

1 - - -

$$\underline{\underline{1 = 629,20}}$$

M: (03) 7815 2500

2608/03/2022 032600

Youssef MOHI
Psychiatre - Psychothérapeute
3, Bd. Mohamed V Lot Yousr 1
Etage 26100 - Gsm 0662 47 15 92

15 Bd Mohamed V Lot Yousr, 1er étage

26120 Berrechid - à coté de la CNSS

15 شارع محمد الخامس تجزئة اليسر الطابق 26
26120 برشيد - قرب الصندوق الوطني للضمان الاجتماعي

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

PRISDAL®

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

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

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

PRISDAL®

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé

| | |
|-------------------------|---------|
| Rispéridone (DCI) | 0,5 mg |
| | ou 1 mg |
| | ou 2 mg |
| | ou 3 mg |
| | ou 4 mg |

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

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRÉSENTATIONS

Boîtes de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

AUTRES ANTIPSYCHOTIQUES (CODE ATC : N05AX08).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

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

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

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants:

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

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MEDICAMENT 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 faiblesse ou insensibilité soudaines au niveau du visage, des bras ou des jambes, troubles de l'élocution ou de la vision.
- Tenir compte des propriétés alphabloquantes de la rispéridone pouvant favoriser la survenue d'une hypotension orthostatique lors de l'instauration progressive du traitement.
- Ce médicament sera utilisé avec prudence chez les patients à risque cardiovasculaire connu (insuffisance cardiaque, infarctus du myocarde, hypovolémie, troubles du rythme cardiaque, antécédents familiaux d'allongement du segment QT).
- Évaluer le rapport bénéfice-risque lors de la prescription de PRISDAL chez les patients présentant une maladie de Parkinson ou une démence à Corps de Lewy.
- Possibilité d'hyperglycémie ou d'aggravation du diabète sous traitement par la rispéridone, d'où la nécessité d'une surveillance clinique chez les personnes diabétiques ainsi que chez celles présentant des facteurs de risque.
- PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients à antécédents d'hyperprolactinémie et chez ceux qui présentent des tumeurs partiellement prolactine-dépendantes.

• PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des antécédents de convulsions ou d'autres situations cliniques pouvant potentiellement abaisser le seuil épileptogène.

- Un pralipème 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

c) Enfants et adolescents :

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

- A cause des effets sédatifs de la rispéridone, un suivi rapproché doit être effectué (conséquences de la sédatation sur les capacités d'apprentissage).
- Du fait des effets potentiels liés à la prolactine, il faudra envisager une évaluation régulière des fonctions endocrinienées.
- Évaluer régulièrement les syndromes extrapyramidaux et autres troubles de la motricité.

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER EN CAS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

a) 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.

b) Effets potentiels d'autres médicaments sur PRISDAL :

- Diminution des concentrations plasmatiques de la fraction antipsychotique active de la rispéridone avec la prise de carbamazépine, rifampicine, phénytoïne et phénobarbital (inducteurs du CYP3A4 et de la P-glycoprotéine (P-gp)).

• Augmentation des concentrations plasmatiques de la rispéridone avec les inhibiteurs du CYP2D6 tels que la fluoxétine, la paroxétine, la quinidine ou l'halopéridol.

• Augmentation des concentrations plasmatiques de la rispéridone par le vérapamil, un inhibiteur du CYP3A4 et de la P-gp.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

d) GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse : PRISDAL ne sait pas en cas de nécessité n'a cours de la grossesse.

Allaitemt : les avantages regard des risques potentiels DEMANDER CONSEIL PHARMACIEN AVANT D'ALLAITEMT.

e) CONDUCTEURS ET

PRISDAL peut avoir une influence à conduire et à utiliser des systèmes nerveux et la visibilité informés de ce ne pas ce que leur sensibilité indique.

f) COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

a) POSOLOGIE USUELLE

• Schizophrénie :

Adulte : PRISDAL peut être à Débuter le traitement par 2 mg et augmentée à 4 mg le maintenir inchangée, ou à la majorité des patients bénéficiant entre 4 et 6 mg. Chez certains patients, les posologies de plus de 1 supérieure aux posologies d'augmentation de l'incidence sécurité d'emploi de posologie évaluée, et elles ne sont donc

ISDAL®

LOT 0102086

EXP 02/24

PPV 288DH00

PRISDAL® 2 mg

30 comprimés pelliculés



6 11800 2 250967

PRISDAL®

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

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

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

PRISDAL®

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé

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

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

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRÉSENTATIONS

Boîtes de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

AUTRES ANTIPSYCHOTIQUES (CODE ATC : N05AX08).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

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

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

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants:

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

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MEDICAMENT 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 faiblesse ou insensibilité soudaines au niveau du visage, des bras ou des jambes, troubles de l'élocution ou de la vision.
- Tenir compte des propriétés alphabloquantes de la rispéridone pouvant favoriser la survenue d'une hypotension orthostatique lors de l'instauration progressive du traitement.
- Ce médicament sera utilisé avec prudence chez les patients à risque cardiovasculaire connu (insuffisance cardiaque, infarctus du myocarde, hypovolémie, troubles du rythme cardiaque, antécédents familiaux d'allongement du segment QT).
- Évaluer le rapport bénéfice-risque lors de la prescription de PRISDAL chez les patients présentant une maladie de Parkinson ou une démence à Corps de Lewy.
- Possibilité d'hyperglycémie ou d'aggravation du diabète sous traitement par la rispéridone, d'où la nécessité d'une surveillance clinique chez les personnes diabétiques ainsi que chez celles présentant des facteurs de risque.
- PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients à antécédents d'hyperprolactinémie et chez ceux qui présentent des tumeurs partiellement prolactine-dépendantes.

- PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des antécédents de convulsions ou d'autres situations cliniques pouvant potentiellement abaisser le seuil épileptogène.
- Un pralipème 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 rispéridone, un suivi rapproché doit être effectué (conséquences de la sédatation sur les capacités d'apprentissage).
- Du fait des effets potentiels liés à la prolactine, il faudra envisager une évaluation régulière des fonctions endocrinaires.
- Évaluer régulièrement les syndromes extrapyramidaux et autres troubles de la motricité.

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER EN CAS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

- **Effets de PRISDAL sur d'autres médicaments :**
 - Augmentation du risque d'effet sédatif avec les médicaments ou substances agissant au niveau central : alcool, opiacés, antihistaminiques, benzodiazépines.
 - Antagonisme de l'effet de la lévodopa et d'autres agonistes dopaminergiques.
 - Effet hypotenseur lors de l'utilisation concomitante avec un traitement antihypertenseur.
- **Effets potentiels d'autres médicaments sur PRISDAL :**
 - Diminution des concentrations plasmatiques de la fraction antipsychotique active de la rispéridone avec la prise de carbamazépine, rifampicine, phénytoïne et phénobarbital (inducteurs du CYP3A4 et de la P-glycoprotéine (P-gp)).
 - Augmentation des concentrations plasmatiques de la rispéridone avec les inhibiteurs du CYP2D6 tels que la fluoxétine, la paroxétine, la quinidine ou l'halopéridol.
 - Augmentation des concentrations plasmatiques de la rispéridone par le vérapamil, un inhibiteur du CYP3A4 et de la P-gp.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

d) GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse : PRISDAL ne sait pas en cas de nécessité n'a cours de la grossesse.

Allaitemt : les avantages regard des risques potentiels DEMANDER CONSEIL PHARMACIEN AVANT D'ALLAITEMT.

e) CONDUCTEURS ET

PRISDAL peut avoir une influence à conduire et à utiliser des systèmes nerveux et la visibilité informés de ce ne pas ce que leur sensibilité individuelle.

4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

a) POSOLOGIE USUELLE

b) Schizophrénie :

Adulte : PRISDAL peut être administré par 2 mg. Débuter le traitement par 2 mg et augmenter à 4 mg le maintenir inchangé, ou adoucir la majorité des patients bénéficiant entre 4 et 6 mg. Chez certains patients, une dose initiale et d'entretien plus élevée peut être nécessaire. Les posologies de plus de 1 mg sont recommandées pour l'augmentation de l'incidence de sécurité d'emploi de posologie évaluée, et elles ne sont donc

ISDAL®

LOT 0102086

EXP 02/24

PPV 288DH00

PRISDAL® 2 mg

30 comprimés pelliculés



6 11800 2 250967

أرتان® 5 ملغ

كلوريدرات التريهيدرسيفينينيدل

أقراص

تعريف الدواء

المكونات

كلوريدرات تريهيدرسيفينينيدل

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

سيليكا غرواني مائي (ليغيليت)، طالك، سيارات

المغنيسيوم ك.ك.ل.، قرص واحد.

الشكل الصيدلي والتقديم

أقراص، علىة 20.

الصنف الصيدلي العلاجي

مضاد باركينسون مضاد المفعول الكوليبي

(الجهاز العصبي المركزي)

في أية حالات يستعمل فيها هذا الدواء

ينصح هذا الدواء في مرض الباركينسون وتزامن

الأعراض الباركينسونية الناتجة عن علاج مضاد للذهان.

انتباها:

في أية حالات لا يجب استعمال هذا الدواء أ

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية:

• اليرق بانغلاق الزاوية (ارتفاع الضغط داخل العين).

• صعوبات التبول (ذات أصل بروستاتي أو آخر).

• مرنة

• حس

• عدم

العدم

القى

في د

الصيدلي.

ARTANE 5MG

CP B20

P.P.V : 13DH30



118000 060314

6

يب أو

بروك

ندا

بروك

ندا

بروك

ندا

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 أمراض سوء

امتصاص غلوكوز وغالاكتوز أو نقص لاكتاز (أمراض

أيضية نادرة).

احتياطات الاستعمال

• لا توقف العلاج فجأة دون استشارة طبية.

• في حالة سوابق مرض انسداد المعي (مثل إمساك

خطير) أو احتباس بولي، إبلاغ الطبيب.

تفاعلات بين الأدوية وتفاعلات أخرى

من أجل تفادى 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

بتتحديد ضرورة متابعة العلاج.

الرضاعة

ينصح بعدم الرضاعة خلال العلاج.

بصفة عامة، ينبغي دائمًا خلال الحمل والرضاعة

استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

السائقون ومستعملو الآلات

قد يسبب استعمال أرتان اضطرابات في الرؤية أو

الانتباها، مما يجعل قيادة السيارات تشكل خطرا.

لاتحة السواغات اللازم معرفتها من أجل استعمال دون

خطر لدى بعض المرضى

لاكتوز: 140.7 ملغ لكل قرص 5 ملغ

أرتان® 5 ملغ

كلوريدرات التريهيدرسيفينينيدل

أقراص

تعريف الدواء

المكونات

كلوريدرات تريهيدرسيفينينيدل

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

سيليكا غرواني مائي (ليغيليت)، طالك، سيارات

المغنيسيوم ك.ك.ل.، قرص واحد.

الشكل الصيدلي والتقديم

أقراص، علىة 20.

الصنف الصيدلي العلاجي

مضاد باركينسون مضاد المفعول الكوليبي

(الجهاز العصبي المركزي)

في أية حالات يستعمل فيها هذا الدواء

ينصح هذا الدواء في مرض الباركينسون وتزامن

الأعراض الباركينسونية الناتجة عن علاج مضاد للذهان.

انتباها:

في أية حالات لا يجب استعمال هذا الدواء أ

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية:

• الورق بانغلاق الزاوية (ارتفاع الضغط داخل العين).

• صعوبات التبول (ذات أصل بروستاتي أو آخر).

• مرنة

• حس

• عدم

الق

في د

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 أمراض سوء

امتصاص غلوكوز وغالاكتوز أو نقص لاكتاز (أمراض

أيضية نادرة).

احتياطات الاستعمال

• لا توقف العلاج فجأة دون استشارة طبية.

• في حالة سوابق مرض انسداد المعي (مثل إمساك

خطير) أو احتباس بولي، إبلاغ الطبيب.

تفاعلات بين الأدوية وتفاعلات أخرى

من أجل تفادى 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

بتتحديد ضرورة متابعة العلاج.

الرضاعة

ينصح بعدم الرضاعة خلال العلاج.

بصفة عامة، ينبغي دائمًا خلال الحمل والرضاعة

استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

السائقون ومستعملو الآلات

قد يسبب استعمال أرتان اضطرابات في الرؤية أو

الانتباها، مما يجعل قيادة السيارات تشكل خطرا.

لاتحة 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



بر. ٢٠٢٤
بر. ٢٠٢٣
بر. ٢٠٢٥
بر. ٢٠٢٦
بر. ٢٠٢٧

يب أو

6 118000 060314

أرتان® 5 ملغ

كلوريدرات التريهيدرسيفينينيدل

أقراص

تعريف الدواء

المكونات

كلوريدرات تريهيدرسيفينينيدل

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

سيليكا غرواني مائي (ليغيليت)، طالك، سيارات

المغنيسيوم ك.ك.ل.، قرص واحد.

الشكل الصيدلي والتقديم

أقراص، علىة 20.

الصنف الصيدلي العلاجي

مضاد باركينسون مضاد المفعول الكوليبي

(الجهاز العصبي المركزي)

في أية حالات يستعمل فيها هذا الدواء

ينصح هذا الدواء في مرض الباركينسون وتزامن

الأعراض الباركينسونية الناتجة عن علاج مضاد للذهان.

انتباها:

في أية حالات لا يجب استعمال هذا الدواء أ

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية:

• الورق بانغلاق الزاوية (ارتفاع الضغط داخل العين).

• صعوبات التبول (ذات أصل بروستاتي أو آخر).

• مرنة

• حس

• عدم

الق

في د

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 أمراض سوء

امتصاص غلوكوز وغالاكتوز أو نقص لاكتاز (أمراض

أيضية نادرة).

احتياطات الاستعمال

• لا توقف العلاج فجأة دون استشارة طبية.

• في حالة سوابق مرض انسداد المعي (مثل إمساك

خطير) أو احتباس بولي، إبلاغ الطبيب.

تفاعلات بين الأدوية وتفاعلات أخرى

من أجل تفادى 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

بتتحديد ضرورة متابعة العلاج.

الرضاعة

ينصح بعدم الرضاعة خلال العلاج.

بصفة عامة، ينبغي دائمًا خلال الحمل والرضاعة

استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

السائقون ومستعملو الآلات

قد يسبب استعمال أرتان اضطرابات في الرؤية أو

الانتباها، مما يجعل قيادة السيارات تشكل خطرا.

لاتحة 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



بر. ٢٠٢٤
بر. ٢٠٢٣
بر. ٢٠٢٥
بر. ٢٠٢٦
بر. ٢٠٢٧

يب أو

6 118000 060314

أرتان® 5 ملغ

كلوريدرات التريهيدرسيفينينيدل

أقراص

تعريف الدواء

المكونات

كلوريدرات تريهيدرسيفينينيدل

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

سيليكا غرواني مائي (ليغيليت)، طالك، سيارات

المغنيسيوم ك.ك.ل.، قرص واحد.

الشكل الصيدلي والتقديم

أقراص، علىة 20.

الصنف الصيدلي العلاجي

مضاد باركينسون مضاد المفعول الكوليبي

(الجهاز العصبي المركزي)

في أية حالات يستعمل فيها هذا الدواء

ينصح هذا الدواء في مرض الباركينسون وتزامن

الأعراض الباركينسونية الناتجة عن علاج مضاد للذهان.

انتباها:

في أية حالات لا يجب استعمال هذا الدواء أ

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية:

• الورق بانغلاق الزاوية (ارتفاع الضغط داخل العين).

• صعوبات التبول (ذات أصل بروستاتي أو آخر).

• مرنة

• حس

• عدم

الق

في د

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 أمراض سوء

امتصاص غلوكوز وغالاكتوز أو نقص لاكتاز (أمراض

أيضية نادرة).

احتياطات الاستعمال

• لا توقف العلاج فجأة دون استشارة طبية.

• في حالة سوابق مرض انسداد المعي (مثل إمساك

خطير) أو احتباس بولي، إبلاغ الطبيب.

تفاعلات بين الأدوية وتفاعلات أخرى

من أجل تفادى 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

بتتحديد ضرورة متابعة العلاج.

الرضاعة

ينصح بعدم الرضاعة خلال العلاج.

بصفة عامة، ينبغي دائمًا خلال الحمل والرضاعة

استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

السائقون ومستعملو الآلات

قد يسبب استعمال أرتان اضطرابات في الرؤية أو

الانتباها، مما يجعل قيادة السيارات تشكل خطرا.

لاتحة 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



بر. ٢٠٢٤
بر. ٢٠٢٣
بر. ٢٠٢٥
بر. ٢٠٢٦
بر. ٢٠٢٧

يب أو

6 118000 060314