

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

Biologie 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

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

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



MUPRAS

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

Déclaration de Maladie

N° M21- 071620

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1687 Société : RAM

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : SALHI AHMED

Date de naissance : 01.01.1939

Adresse : HAY Moulay ABDELLAH Rue 293. N° 6

Ain Chok Casablanca

Tél. : Total des frais engagés : 1651,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : SALHI Ahmed

Age :

Lien de parenté : 09/12/2019 ☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

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 : Casablanca

Le : 13/05/2022

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
13/05/2022				 Docteur ABDELHAK EL GHAZAL Neurologue - Cardiologue 404, Bd Al Andalous - Casablanca Tél: 06 65 04 33 10

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

 PHARMACIE MED SEKKAR Rue 300, N° 53 - Agdal Tél: 05 22 21 73 64	13/05/22	
---	----------	--

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

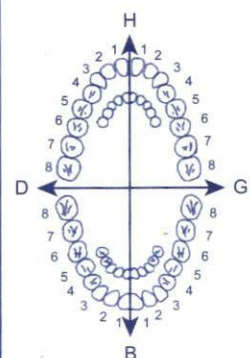
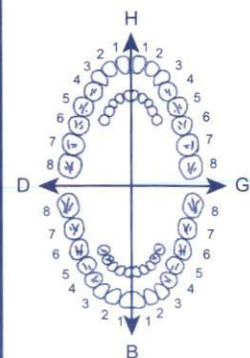
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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-between;"> <div> H 25533412 00000000 D </div> <div> 21433552 00000000 G 00000000 35533411 B </div> </div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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)

Casablanca le :

13/05/2022

Mr Ahmed Salhi

ALAOUI Mohammed
PHARMACIE MY ABDELLAH
Rue 300, N° 98 - Ain Chok
Hôpital Med Sekkat - Casablanca
Tél: 05.22.21.73.64

298, ص

Madame

15 min arrêt
bruyant

1/2 - 1/2 - 1/2 - 1/2

77230
x2

Enital

supplémentaire

776
x3

الدكتورة عطار زينب
Docteur ATTAR Zineb
Neurologue-Epileptologue

404, Bd Al Qods, Résidence Essakane El Anik (Lot Assafaa)
N° 18 Ain Chok - CASABLANCA
Tél. : 05 22 52 25 16 - Gam: 06 65 04 33 10

الصفحة 404 شارع القدس، إقامة السكن الأنيق، الطابق 3 رقم 18 عين الشق، الدار البيضاء
Essafa 404, Bd Al Qods, Résidence Essakane El Anik, 3^{ème} Etage N° 18, Ain Chok - CASABLANCA

Tél : 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

$$128.90 \times 20 - 1/2 - 0$$


do

3 mai

1351.00

ALAUU + MOUAINMED
PHARMACIE MY ABDELLAT
Rue 300. N° 98 - Ain Chock
Hôpital Med Sektet - Casablanca
Tel: 05.22.21.73.64

Maladie de Parkinson

Madopar doit être pris si possible 30 minutes avant ou 1 heure après les repas. Les effets indésirables affectant le tractus gastro-intestinal, principalement susceptibles de survenir aux stades précoces du traitement, peuvent être atténués par l'absorption simultanée de Madopar avec du liquide ou des aliments (par ex. de la pâtisserie), ou par augmentation lente de la posologie.

Posologie usuelle

Comme pour tout traitement par la lévodopa, il convient d'administrer de faibles doses de Madopar pour commencer et de les augmenter ensuite progressivement, la posologie étant adaptée à chaque cas et maintenue aussi faible que possible au cours des différentes phases de la maladie. Les instructions posologiques figurant ci-après sont donc mentionnées à titre indicatif.

Traitement initial

Aux stades précoces de la maladie de Parkinson, il est recommandé de commencer le traitement par la prise de 1/4 comprimé de Madopar 250 trois ou quatre fois par jour.

Dès que la bonne tolérance au schéma thérapeutique initial a été confirmée, la posologie doit être augmentée lentement, en fonction de la réponse du patient (par exemple quatre doses par jour au lieu de trois, etc.). Si le patient peut être suivi très régulièrement, l'augmentation de la posologie peut être effectuée tous les deux ou trois jours. L'effet optimal est généralement atteint à une posologie journalière de 300-800 mg de lévodopa + 75-200 mg de benserazide répartis en trois doses ou plus. Quatre à six semaines peuvent être nécessaires jusqu'à l'obtention de la posologie optimale. S'il s'avère nécessaire d'augmenter encore plus la posologie journalière, cette augmentation doit avoir lieu mensuellement.

Traitement d'entretien

La posologie moyenne lors du traitement d'entretien est de 1/2 comprimé de Madopar 250. Le nombre de doses individuelles (pas moins de trois) et leur répartition au cours de la journée doivent être adaptés en fonction des besoins de chaque patient.

qualifiés (tels que des dermatologues).

Interactions

Interactions pharmacocinétiques

L'administration concomitante de Madopar à libération non prolongée et de trihexyphénidyl, un anticholinergique, réduit la vitesse mais pas l'ampleur – de l'absorption de la lévodopa. La prise concomitante de trihexyphénidyl et de Madopar n'a toutefois aucune influence sur la pharmacocinétique de la lévodopa.

L'administration simultanée d'antiacides et de Madopar réduit de 32 % l'absorption de la lévodopa.

Le sulfate de fer abaisse de 30-50 % la concentration sanguine maximale (C_{max}) et l'AUC de la lévodopa. La modification de la pharmacocinétique observée lors de la prise concomitante de sulfate de fer et de lévodopa semble être cliniquement significative non pas chez tous les patients, mais chez certains d'entre eux.

Le métoclopramide augmente le taux d'absorption et la concentration maximale de la lévodopa.

La dompéridone peut augmenter la biodisponibilité de la lévodopa en stimulant la vidange gastrique.

Interactions pharmacodynamiques

Inhibiteurs de la monoamine oxydase

Madopar ne doit pas être pris avec des inhibiteurs non sélectifs et irréversibles de la MAO, car cela peut entraîner un traitement par un inhibiteur non sélectif de la MAO, il est recommandé d'attendre deux semaines entre la fin du début de la prise de Madopar et la prise de l'inhibiteur de la MAO, afin d'éviter des effets indésirables tels que des crises hypertensives (voir «Contre-indications»).

L'association d'inhibiteurs sélectifs de la MAO-B tels que la sélégiline ou Rasagilin, de même que l'association d'inhibiteurs sélectifs de la MAO-A tels que le moclobémide avec Madopar n'est pas contre-indiquée. Pour l'association de Madopar avec des inhibiteurs de la MAO-A, voir les recommandations.

Distribué par Roche S.A.
Bd. Sidi Med Ben Abdellah
Boite 05, Casablanca Marina
MADOPAR 200/50-100 comprimés
P.P.V. : 298,00 DH



inhibiteurs
si l'on
inhibiteur
d'au moins

de la MAO et le
des effets indésirables
semblables (voir «Contre-

ALMANTIN® 10 mg, Comprimés pelliculés sécables ALMANTIN® 20 mg, Comprimés pelliculés (Mémantine)

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 relire.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?
3. COMMENT PRENDRE ALMANTIN® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALMANTIN® ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

Autres médicaments anti-démence (code ATC : N06DX01).

Indications thérapeutiques :

Traitement des patients atteints d'une forme modérée à sévère de la maladie d'Alzheimer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?

Ne prenez jamais ALMANTIN® :

Semaine 2 (jours 8-14) : Prendre un comprimé pelliculé de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 3 (jours 15-21) : Prendre un comprimé pelliculé et demi de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 4 (jours 22-28) : Prendre un comprimé pelliculé de 20 mg par jour, pendant 7 jours.

Semaine 1	½ Comprimé à 10 mg
Semaine 2	Comprimé à 10 mg
Semaine 3	Comprimé et demi à 10 mg
Semaine 4 et au-delà	Comprimé à 20 mg une fois par jour

Dose d'entretien :

La dose quotidienne recommandée est de 20 mg une fois par jour. Pour la suite du traitement, consultez votre médecin.

Posologie pour les patients présentant une insuffisance rénale

Si vous présentez une insuffisance rénale, votre médecin décidera de la dose adaptée à votre état. Dans ce cas, la surveillance de votre fonction rénale doit être réalisée par votre médecin à intervalles déterminés.

Administration

ALMANTIN® doit être administré par voie orale une fois par jour. Pour assurer l'effet du médicament, prenez-le régulièrement à la même heure chaque jour. Les comprimés s'avèrent avec de l'eau. Les comprimés peuvent être pris pendant ou en dehors des repas.

Durée du traitement

Continuez à prendre ALMANTIN tant que sa prise vous est bénéfique et que vous ne ressentiez aucun effet secondaire inacceptable. Votre médecin vous avisera si vous devez arrêter le traitement.

Si vous avez pris plus

En général, la prise d'un comprimé en excès n'a pas d'effets nocifs. Si vous avez pris plus d'un comprimé, vous pouvez ressentir une augmentation de certains effets indésirables.

- Si vous prenez un comprimé en excès, contactez immédiatement votre médecin ou demandez un avis médical, dans la mesure du possible que vous nécessitez une attention médicale.

Aluminate d'Aluminium

PPV:150 DH 20

ALMANTIN® 10 mg, Comprimés pelliculés sécables ALMANTIN® 20 mg, Comprimés pelliculés (Mémantine)

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 relire.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?
3. COMMENT PRENDRE ALMANTIN® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALMANTIN® ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

Autres médicaments anti-démence (code ATC : N06DX01).

Indications thérapeutiques :

Traitement des patients atteints d'une forme modérée à sévère de la maladie d'Alzheimer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?

Ne prenez jamais ALMANTIN® :

Semaine 2 (jours 8-14) : Prendre un comprimé pelliculé de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 3 (jours 15-21) : Prendre un comprimé pelliculé et demi de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 4 (jours 22-28) : Prendre un comprimé pelliculé de 20 mg par jour, pendant 7 jours.

Semaine 1	½ Comprimé à 10 mg
Semaine 2	Comprimé à 10 mg
Semaine 3	Comprimé et demi à 10 mg
Semaine 4 et au-delà	Comprimé à 20 mg une fois par jour

Dose d'entretien :

La dose quotidienne recommandée est de 20 mg une fois par jour. Pour la suite du traitement, consultez votre médecin.

Posologie pour les patients présentant une insuffisance rénale

Si vous présentez une insuffisance rénale, votre médecin décidera de la dose adaptée à votre état. Dans ce cas, la surveillance de votre fonction rénale doit être réalisée par votre médecin à intervalles déterminés.

Administration

ALMANTIN® doit être administré par voie orale une fois par jour. Pour assurer l'effet du médicament, prenez-le régulièrement à la même heure chaque jour. Les comprimés s'avèrent avec de l'eau. Les comprimés peuvent être pris pendant ou en dehors des repas.

Durée du traitement

Continuez à prendre ALMANTIN tant que sa prise vous est bénéfique et que vous ne ressentiez aucun effet secondaire inacceptable. Votre médecin vous avisera de l'arrêt du traitement.

Si vous avez pris plus

En général, la prise d'un comprimé en excès n'a pas d'effets nocifs. Si vous avez pris plus d'un comprimé, vous pouvez ressentir une augmentation de certains effets indésirables.

- Si vous prenez un comprimé en excès, contactez votre médecin ou demandez un avis médical, dans la mesure du possible que vous nécessitez une attention médicale.

Aluminate d'Aluminium

PPV:150 DH 20

ALMANTIN® 10 mg, Comprimés pelliculés sécables ALMANTIN® 20 mg, Comprimés pelliculés (Mémantine)

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 relire.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?
3. COMMENT PRENDRE ALMANTIN® ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALMANTIN® ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ALMANTIN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

Autres médicaments anti-démence (code ATC : N06DX01).

Indications thérapeutiques :

Traitement des patients atteints d'une forme modérée à sévère de la maladie d'Alzheimer.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALMANTIN® ?

Ne prenez jamais ALMANTIN® :

Semaine 2 (jours 8-14) : Prendre un comprimé pelliculé de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 3 (jours 15-21) : Prendre un comprimé pelliculé et demi de 10 mg une fois par jour, pendant 7 jours.

Semaine 4 (jours 22-28) : Prendre un comprimé pelliculé de 20 mg par jour, pendant 7 jours.

Semaine 1	½ Comprimé à 10 mg
Semaine 2	Comprimé à 10 mg
Semaine 3	Comprimé et demi à 10 mg
Semaine 4 et au-delà	Comprimé à 20 mg une fois par jour

Dose d'entretien :

La dose quotidienne recommandée est de 20 mg une fois par jour. Pour la suite du traitement, consultez votre médecin.

Posologie pour les patients présentant une insuffisance rénale

Si vous présentez une insuffisance rénale, votre médecin décidera de la dose adaptée à votre état. Dans ce cas, la surveillance de votre fonction rénale doit être réalisée par votre médecin à intervalles déterminés.

Administration

ALMANTIN® doit être administré par voie orale une fois par jour. Pour assurer l'effet du médicament, prenez-le régulièrement à la même heure chaque jour. Les comprimés s'avèrent avec de l'eau. Les comprimés peuvent être pris pendant ou en dehors des repas.

Durée du traitement

Continuez à prendre ALMANTIN tant que sa prise vous est bénéfique et que vous ne ressentiez aucun effet secondaire inacceptable. Votre médecin vous avisera de l'arrêt du traitement.

Si vous avez pris plus

En général, la prise d'un comprimé en excès n'a pas d'effets nocifs. Si vous avez pris plus d'un comprimé, contactez votre médecin.

- Si vous prenez un médicament, consultez votre médecin ou demandez un avis médical, dans la mesure où il est possible que vous nécessitez une attention médicale.

Aluminate d'Aluminium

PPV:150 DH 20

PRISDAL® 1mg/ml

Boîte d'un flacon de 60 ml, solution buvable
RIFÉRODINE

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez eu d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

Que contient cette notice :

- 1- Quels est PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable ?
- 3- Comment prendre PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable ?
- 6- Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE PRISDAL® 1 mg/ml, SOLUTION BUVALE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'actif :
Code ATC : N52AX08

PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable appartient à un groupe de médicaments appelés :
"antipsychotiques".

Indications thérapeutiques :
PRISDAL® est indiqué dans les cas suivants :

- La schizophrénie, où vous pouvez voir, entendre ou percevoir des choses qui ne sont pas réelles, avoir des croyances erronées ou ressentir une suspicion injustifiée, ou sentir confus.
- L'épisode maniaque, où vous pouvez vous sentir excité, avoir une élévation de l'humeur, être agité, enthousiaste ou hyperactif. L'épisode maniaque survient au cours d'une maladie appelée "trouble bipolaire".

- Le traitement à court terme (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante chez les personnes présentant une maladie d'Alzheimer qui peuvent nuire à elles-mêmes ou aux autres. Des traitements alternatifs non psychotiques doivent avoir été utilisés au préalable.

- Le traitement à court terme (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante chez les enfants (à partir de 13 ans) et les adolescents présentant un déficit intellectuel et des troubles du conduit.

PRISDAL® peut aider à atténuer les symptômes de votre maladie et empêcher vos symptômes de réapparaître.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PRISDAL® 1 mg/ml, SOLUTION BUVALE ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Grossesse et allaitement :

Ne prenez jamais PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable :

- Si vous êtes allergique à la riférodine, ou à l'un des excipients contenus dans ce médicament.

- Si vous n'êtes pas certain que ce qui précède s'applique à vous, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable.

Mais en garde sur des précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable si :

- Vous avez un problème cardiaque. Les exemples incluent un rythme cardiaque irrégulier ou si vous êtes sujet à une tension artérielle basse ou si vous utilisez des médicaments pour votre tension artérielle. PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable peut entraîner une baisse de la tension artérielle. Votre dose pourra nécessiter une adaptation.

- Vous avez eu des symptômes indésirables une température élevée, un accident vasculaire cérébral, tout facteur qui pourrait favoriser la survenue d'un accident vasculaire cérébral, tout problème de tension artérielle élevée, un trouble cardiovasculaire ou des troubles des vaisseaux sanguins du cerveau.

- Vous avez déjà présenté des mouvements involontaires de la langue, de la bouche ou du visage.

- Vous avez déjà eu des symptômes incluant une température élevée, une raideur musculaire, une transpiration, ou un état de conscience diminué.

- Vous avez déjà eu des symptômes incluant une température élevée, une raideur musculaire, une transpiration, ou un état de conscience diminué.

- Vous avez déjà eu des symptômes incluant une température élevée, une raideur musculaire, une transpiration, ou un état de conscience diminué.

- Vous avez déjà eu des symptômes incluant une température élevée, une raideur musculaire, une transpiration, ou un état de conscience diminué.

- Médicaments qui peuvent changer l'activité électrique de votre cœur, tels que les médicaments contre le paludisme, les problèmes de rythme cardiaque, les allergies (antihistaminiques), certains antidépresseurs ou d'autres médicaments destinés à des problèmes mentaux.

- Médicaments qui entraînent un ralentissement des battements du cœur.

- Médicaments qui entraînent une baisse du potassium dans le sang (par exemple, certains diurétiques).

- Médicaments qui traitent la tension artérielle. PRISDAL® peut diminuer la tension artérielle.

- Médicaments de la maladie de Parkinson (par exemple, levodopa).

- Médicaments augmentant l'activité du système nerveux central (psychostimulants) tels que le méthylphénidate.

- Compromis facilitant l'élimination des urines (diurétiques) utilisés dans les problèmes cardiaques ou les gonflements de certaines parties de votre corps.

- Si vous avez accumulé de quantités très importantes d'eau (par exemple dû à une accumulation de liquides dans le corps) ou si vous avez subi une chirurgie (une augmentation du risque d'accident vasculaire cérébral ou de décès chez les personnes âgées démentes).

- Les médicaments suivants peuvent diminuer l'effet de la riférodine :
Rifampicine (un médicament pour traiter certaines infections).

- Carbamazépine, phénytoïne (médicaments de l'épilepsie).

- Phénothiazine.

- Si vous commencez ou arrêtez un traitement avec ces médicaments vous pourriez avoir besoin d'une dose différente de riférodine.

- Les médicaments suivants peuvent augmenter l'effet de la riférodine :
Quinidine (utilisée dans certains types de maladie du cœur).

- Antidépresseurs tricycliques, antidépresseurs sérotoninergiques.

- Médicaments appelés beta-bloquants utilisés pour traiter une tension artérielle élevée.

- Phénothiazines (médicaments utilisés dans le traitement des psychoses ou pour calmer).

- Cécidines, anticholinergiques (médicaments de l'estomac).

- Tricazépine et tétrazépine (médicaments pour le traitement des infections fongiques).

- Certains médicaments utilisés dans le traitement du VIH/SIDA, comme le ritonavir.

- Versapam, un médicament utilisé pour traiter l'hypertension artérielle et/ou l'anxiété du rythme cardiaque.

- Sérotonine et fluoranone, médicaments utilisés pour traiter la dépression et d'autres troubles psychiatriques.

- Si vous commencez ou arrêtez un traitement avec ces médicaments vous pourriez avoir besoin d'une dose différente de riférodine.

- Si vous n'êtes pas certain que ce qui précède s'applique à vous, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre PRISDAL®.

Interactions avec les aliments et les boissons :

- Vous pouvez prendre ce médicament avec ou sans nourriture. Vous devez éviter de boire de l'alcool pendant le traitement par PRISDAL®.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

- Si vous prenez pendant la grossesse et l'allaitement.

- Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. Votre médecin décidera si vous pouvez le prendre.

- Les symptômes suivants peuvent apparaître chez les nouveau-nés dont les mères ont utilisé la riférodine : retard de la dernière tétée, les bras et les doigts mous (de faiblesse), tremblement, raideur et/ou faiblesse musculaire, engourdissement, agitation, problème de respiration et difficultés à allaiter.

- Si votre bébé développe l'un de ces symptômes, vous devez contacter votre médecin.

- Si vous prenez PRISDAL® pour augmenter votre taux d'une hormone appelée "prolactine" qui provoque un impact sur la fertilité.

SPORTS :

- Si vous êtes sujet à des effets secondaires.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

- Des sensations de vertige, une fatigue et des problèmes de vision peuvent survenir au cours du traitement par PRISDAL®. Vous ne devez pas conduire ou utiliser un véhicule ou des machines avant d'avoir pu tester vos réactions.

Mécanismes relatifs aux excipients à effet notoire :

3- COMMENT PRENDRE PRISDAL® 1 mg/ml, SOLUTION BUVALE ?

Instruction pour son bon usage :

- Suivez les instructions de votre médecin en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

1. Introduire la seringue (pipette) dans le flacon.
2. Introduire la seringue (pipette) dans le flacon.
3. Tout en tenant la collecte du flacon, tenir le piston vers le haut jusqu'à la graduation correspondant au nombre de millilitres ou milligrammes que vous devez prendre.
4. Tout en tenant la collecte du flacon, sortir la seringue (pipette) en maintenant le piston.
5. Mener la seringue dans une solution non alcoolisée, à l'exception du fil. Ajouter le piston.
6. Retirer la seringue.
7. Retirer la seringue (pipette) avec de l'eau.

Utilisation chez les enfants et les adolescents :

Un sur-dosage.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

- Si vous avez pris plus de PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable que vous n'avez dû.

Consultez immédiatement un médecin. Emportez la boîte de médicament avec vous.

En cas de surdosage vous pourriez vous sentir somnolent ou fatigué, ou avoir des mouvements anormaux du corps, des difficultés à vous tenir debout et à marcher, une sensation de vertige due à une tension artérielle basse, ou avoir des battements anormaux du cœur ou des convulsions.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

- Si vous avez oublié de prendre PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable :

- Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous vous en rappelez. Cependant, si c'est presque le moment de prendre la prochaine dose, ne prenez pas la dose oubliée et continuez votre traitement comme d'habitude.

- Si vous avez oublié deux doses ou plus, contactez votre médecin.

Ne prenez pas de dose double (deux doses en même temps) pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

- Si vous arrêtez de prendre PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable :

- Vous devez avoir un médecin qui surveille votre sevrage pendant le traitement.

- Vous devez avoir de l'eau de la salive. Vos symptômes peuvent s'aggraver. Si votre médecin décide d'arrêter le médicament, votre posologie pourra être progressivement diminuée sur plusieurs jours.

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

4- QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ne les survient pas systématiquement chez tous le monde.

Informez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables peu fréquents suivants (pour affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

- Vous avez une dépression et présentez un changement soudain de votre état mental ou une soudaine faiblesse ou engourdissement du visage, des bras ou des jambes, surtout d'un côté, ou des troubles de l'élocution, même pendant une courte période de temps. Cela peut être les signes d'un accident vasculaire cérébral.

- Paresthésies ou dyssémiatisme (mouvements saccadés ou secousses que vous pouvez sentir courir au niveau de votre visage, langue, ou d'autres parties de votre corps). Informez immédiatement votre médecin si vous présentez des mouvements rythmiques involontaires de la langue, de la tête ou du visage. L'arrêt de PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable, peut être nécessaire.

Informez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables rares suivants (pour affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Présence des caillots sanguins veineux, particulièrement au niveau des membres inférieurs gonflés, douleur et rougeur au niveau des membres inférieurs gonflés, douleur et rougeur au niveau des membres inférieurs gonflés, douleur et rougeur au niveau des membres inférieurs gonflés.

- Paresthésies ou dyssémiatisme (mouvements saccadés ou secousses que vous pouvez sentir courir au niveau de votre visage, langue, ou d'autres parties de votre corps). Informez immédiatement votre médecin si vous présentez des mouvements rythmiques involontaires de la langue, de la tête ou du visage. L'arrêt de PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable, peut être nécessaire.

- Paresthésies ou dyssémiatisme (mouvements saccadés ou secousses que vous pouvez sentir courir au niveau de votre visage, langue, ou d'autres parties de votre corps). Informez immédiatement votre médecin si vous présentez des mouvements rythmiques involontaires de la langue, de la tête ou du visage. L'arrêt de PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable, peut être nécessaire.

- Paresthésies ou dyssémiatisme (mouvements saccadés ou secousses que vous pouvez sentir courir au niveau de votre visage, langue, ou d'autres parties de votre corps). Informez immédiatement votre médecin si vous présentez des mouvements rythmiques involontaires de la langue, de la tête ou du visage. L'arrêt de PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable, peut être nécessaire.

- Paresthésies ou dyssémiatisme (mouvements saccadés ou secousses que vous pouvez sentir courir au niveau de votre visage, langue, ou d'autres parties de votre corps). Informez immédiatement votre médecin si vous présentez des mouvements rythmiques involontaires de la langue, de la tête ou du visage. L'arrêt de PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable, peut être nécessaire.

- Paresthésies ou dyssémiatisme (mouvements saccadés ou secousses que vous pouvez sentir courir au niveau de votre visage, langue, ou d'autres parties de votre corps). Informez immédiatement votre médecin si vous présentez des mouvements rythmiques involontaires de la langue, de la tête ou du visage. L'arrêt de PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable, peut être nécessaire.

- Paresthésies ou dyssémiatisme (mouvements saccadés ou secousses que vous pouvez sentir courir au niveau de votre visage, langue, ou d'autres parties de votre corps). Informez immédiatement votre médecin si vous présentez des mouvements rythmiques involontaires de la langue, de la tête ou du visage. L'arrêt de PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable, peut être nécessaire.

- Paresthésies ou dyssémiatisme (mouvements saccadés ou secousses que vous pouvez sentir courir au niveau de votre visage, langue, ou d'autres parties de votre corps). Informez immédiatement votre médecin si vous présentez des mouvements rythmiques involontaires de la langue, de la tête ou du visage. L'arrêt de PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable, peut être nécessaire.

- Paresthésies ou dyssémiatisme (mouvements saccadés ou secousses que vous pouvez sentir courir au niveau de votre visage, langue, ou d'autres parties de votre corps). Informez immédiatement votre médecin si vous présentez des mouvements rythmiques involontaires de la langue, de la tête ou du visage. L'arrêt de PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable, peut être nécessaire.

larmes, rougeur des yeux

- Sensation de tournoiement (vertige), bourdonnement dans les oreilles, douleur de l'oreille

- Irritation oculaire (irritation oculaire anormale), interruption de la conduction, entrecroisement des fibres optiques et lésion du cône, conduction électrique anormale du cône, allongement de l'intervalle QT de votre cœur, ralentissement du rythme cardiaque, tachycardie anormale du cœur (électrocardiogramme ou ECG), sentiment de battements ou palpitations dans votre poitrine (palpitations)

- Tension artérielle basse, tension artérielle basse en position debout (par conséquent, certaines personnes peuvent sentir PRISDAL® 1 mg/ml, solution buvable peuvent se sentir fatigués, mal ou s'évanouir lorsqu'ils se mettent debout ou se redressent soudainement), bouffées de chaleur

- Pneumonie causée par l'inhalation d'aliments, congestion pulmonaire, congestion des voies respiratoires, crachements purulents, toux, maux de gorge, troubles du système des voies respiratoires

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

- Infection de l'oreille ou du nez, incontinence fœcale, selles très dures, diarrhée, constipation, troubles de l'intestin

